(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-27146

(43)公開日 平成8年(1996)1月30日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 7 D 403/12

207

A 6 1 K 31/40 ADU

審査請求 未請求 請求項の数10 OL (全 48 頁)

(21)出願番号

特願平6-163940

(71)出願人 000003126

三井東圧化学株式会社

(22)出願日 平成6年(1994)7月15日 東京都千代田区霞が関三丁目2番5号

(72)発明者 松永 明夫

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 中島 由紀

千葉県茂原市東郷1144番地 三井東圧化学

株式会社内

(72)発明者 枝次 一

千葉県茂原市東郷1190番地の1 三井東圧

化学株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 2,6-ジ置換インドール誘導体

(57)【要約】

(修正有)

*【構成】 下記式(1)

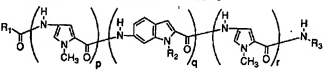
〔式中、R1及びR3は水素、低級アルキル基、フェニ ル基、フェニル基で置換された低級アルキル基など、R 2はH又は低級アルキル基、p及びrは0~2の整数、 $qは1又は2を示す。但し2 \leq p+q+r \leq 6$ であ る。)

で示される2,6-ジ置換インドール誘導体又はその薬 理学的に許容される塩。

【効果】 上記の化合物はディスタマイシンに類似の構 造を持ち、抗癌剤として有用である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 次の式(1)で示される2,6-ジ置換* *インドール誘導体またはその薬理学的に許容される塩。 【化1】



式 (1)

の低級アルキルエステル。

【請求項10】 1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロールー2ーカルボキサミド) インドールー2 ーカルボン酸およびその低級アルキルエステル。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、癌細胞の増殖を抑制す る2, 6-ジ置換インドール誘導体と、それを含む医薬 組成物、特に抗癌剤に関する。

[0002]

【従来の技術】DNAに作用する化合物の中には抗癌剤 として用いられるものがある。例えば、アドリアマイシ ン (Adriamycin) はDNAにインターカレー トする抗癌剤として有用である。また、シスプラチン (Cisplatin)、マイトマイシン (Mitom усіп) のようなDNAと反応する化合物もよく用い られている。このようにDNAに作用することによる抗 癌作用は、そのすべてを説明できないまでも、一応確立 されているものと考えられる。一方、近年、ディスタマ イシン(Distamycin)、あるいはネトロプシ ン(Netropsin)はDNAに結合し、抗腫瘍活 性を持つ物質として知られている(Nature、19 64年、203巻、1064-65頁)。これらは、従 来の抗癌剤とはDNAとの結合様式が異なるグループバ インダーとして注目されている。ところが、これまでの 抗癌剤に関する知見では、DNAとの相互作用に関し て、化合物の中のどの部分構造が本当に必要な構造であ るか、或は他にどの様な構造が代替しうるかを予想する ことは、現在のところ全く不可能である。しかし、この 他に望ましい構造を持つ化合物の存在を予測し、探索す ることは価値がある。この様な新たな構造の探索は、新 規な抗癌剤の創製のために特に求められていると考えら 40 れる。

【0003】また、ディスタマイシン誘導体にアルキル 化剤の構造を結合させた化合物が知られている。典型的 な例を示せば、J. Am. Chem. Soc. 1985 年107巻8266頁、特開昭62-294653、W O 9 3 - 1 3 7 3 9, J. Med. Chem. 1 9 8 9 年32巻774頁等がある。N-メチルイミダゾールを 部分構造として、それをアミド結合でつないだ、ディス タマイシンと類似の化合物にアルキル化剤の構造を結合 した化合物も知られている(US5273991)。こ プチリルアミノ] インドールー2-カルボン酸およびそ 50 れらの中でアルキル化剤として、ビス(2-クロロエチ

(ただし、R1とR3は独立に、水素、低級アルキル基、 フェニル基、フェニル基で置換された低級アルキル基、 2,3または4位に X_1 と X_2 で置換されたアミノ基をも 10 つフェニル基、2,3または4位にX₁とX₂で置換され たアミノ基をもつフェニル基で置換された低級アルキル 基、2,3または4位にX1とX2で置換されたアミノ基 に水素原子、低級アルキル基、メシル基あるいは-CH $_2$ CH_2 - Y (ただし、Yはヒドロキシル基,あるいはク ロル基、プロム基である) である) または- (CH2) . - R₄ (ただし、mは0~3の整数であり、R₄は-SC H₃、アミジノ基、グアニジル基、脂肪族アミノ基、フ ェニル基、置換されたフェニル基またはその芳香環の窒 20 素原子が低級アルキルで置換されていてもよい含窒素芳 香族を含む置換基である)である。 R₂はHまたは低級 アルキル基である。p, r はそれぞれ独立に0~2の整 数である。 q は 1 または 2 である。ただし、2≦p+q +r≤6である。)

【請求項2】 請求項1に記載の化合物またはその薬理 学的に許容される塩を有効成分として含有する抗癌剤。

【請求項3】 6-(1-メチル-4-ニトロピロール - 2 - カルボキサミド) インドール- 2 - カルボン酸お よびその低級アルキルエステル。

【請求項4】 6-ニトロインドール-2- [N- [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド。

【請求項5】 1-メチル-4-(6-ニトロインドー ルー2-カルボキサミド) ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ

【請求項6】 6-(6-ニトロインドール-2-カル ボキサミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド。

【請求項7】 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピ ロールー2-カルボキサミド) インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ

【請求項8】 1-メチル-4-(6-ニトロインドー ルー2-カルボキサミド) ピロール-2-カルボン酸お よびその低級アルキルエステル。

【請求項9】 6- [4-(N, N-ジメチルアミノ)

ル)アミノ残基が用いられているものがあるが、この残基は既に抗癌剤の構造の一部であることが知られている。例えば、クロラムブシル(Chlorambucil)はピス(2ークロロエチル)アミノ残基を分子内に持つ抗癌剤として知られている。この化合物の抗癌活性はDNA、酵素等へのアルキル化を行う結果であると想像されている。しかしながら、クロルエチルアミン構造のようなアルキル化剤の構造を、DNAと結合する抗癌剤の一部の構造として付加することの価値は、その様な抗癌剤が臨床で用いられていない現状では、未だ確立されたものとは言い難い。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は2,6 ージ置換インドール誘導体を中心構造に持つディスタマイシン類似構造の新しい化合物であって抗癌剤として有用な化合物を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】ディスタマイシン誘導体はピロールをアミド結合で結合した構造を主骨格としている。これが構造上の明らかな特徴である。これに対し 20 て本発明者はピロールの構造を他のヘテロ芳香環に置き換え、ディスタマイシンと全く異なる構造を持ち、かつ*

い構造の探索を行った。特に、ジ置換インドール誘導体の中で、2,6ージ置換インドール誘導体は例が少なく、かつ抗癌剤として全く知見がないことに着目して研究を行った。その結果、この2,6ージ置換インドール誘導体を分子内にもつ新規化合物を抗癌剤として有用な化合物として選択した。また、これらの抗癌剤としての活性がアルキル化部分の付加によって高まる可能性についても同時に検討を行った。クロラムブシルあるいは他のアルキル化部分構造を含む化合物はディスタマイシンまるいはクロラムブシルトりはるかに高いな事等性を示

*抗癌作用を示す化合物が存在することを予想して、新し

のアルキル化部分構造を含む化合物はディスタマイシンあるいはクロラムブシルよりはるかに高い抗癌活性を示した。このことから2,6-ジ置換インドール誘導体を分子内にもつ新規化合物はアルキル化剤を同一分子内に加えることにより、高活性な抗癌剤になることがわかった。これらの化合物は、新規な構造を持ち、かつ抗癌剤として全く知見がない。以上のことから、われわれは新たな抗癌剤の発明を完成するに至った。即ち、本発明は次の式(1)で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩である。

【0006】 【化2】

【0007】 (ただし、R₁とR₃は独立に、水素、低級 アルキル基、フェニル基、フェニル基で置換された低級 アルキル基、2、3または4位にX1とX2で置換された 30 アミノ基をもつフェニル基、2,3または4位にX1と X2で置換されたアミノ基をもつフェニル基で置換され た低級アルキル基、2,3または4位に X_1 と X_2 で置換 されたアミノ基をもつ置換されたフェニル基(ただし、 X1とX2は独立に水素原子、低級アルキル基、メシル基 あるいは-CH2CH2-Y(ただし、Yはヒドロキシル 基,あるいはクロル基、プロム基である)である)また は- (CH₂) - R₄ (ただし、mは0~3の整数であ り、Raは-SCHa、アミジノ基、グアニジル基、脂肪 族アミノ基、フェニル基、置換されたフェニル基または 40 その芳香環の窒素原子が低級アルキルで置換されていて もよい含窒素芳香族を含む置換基である)である。R2 はHまたは低級アルキル基である。p, r はそれぞれ独 立に0~2の整数である。qは1または2である。ただ し、2≤p+q+r≤6である。) 以下、本発明を更に 詳細に説明する。

【0008】請求項3、8、9および10の低級アルキルエステルとはその項に示したカルボン酸の炭素数1~5のアルキルエステルが望ましい。式(1)の化合物における R_1 、 R_2 、 X_1 および X_2 の低級アルキル基とは炭 50

素数1~5のアルキル基が望ましい。フェニル基で置換 された低級アルキル基はフェニルプロピル基、フェニル プチル基が望ましい。2,3または4位にX1とX2で置 換されたアミノ基をもつフェニル基は4-「N、N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル基、3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル 基、2 - [N, N - ピス(2 - クロロエチル)アミノ] フェニル基が望ましい。 2、3または4位に X_1 と X_2 で 置換されたアミノ基をもつフェニル基で置換された低級 アルキル基は4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ]フェニルプロピル基、3-[N, N-ビス(2 -クロロエチル)アミノ]フェニルプロピル基、2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル プロピル基、4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニルプチル基、3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルプチル基、2-[N、 N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルプチル 基が望ましい。2, 3または4位にX1とX2で置換され たアミノ基をもつ置換されたフェニル基は4- [N. N - ピス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メトキシフ ェニル基、4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)ア ミノ] - 3 - メチルフェニル基、4 - [N. N - ビス (2-クロロエチル)アミノ]-3-クロロフェニル基

が望ましい。R₄の脂肪族アミノ基としてはジメチルア ミノプロピル基、アミノエチル基が望ましく、置換され たフェニル基はアミジノフェニル基、ジメチルアミノフ エニル基、4-メトキシフェニル基、3,4,5-トリ メトキシフェニル基が望ましく、含窒素芳香族を含む置 換基としてはピリジル基、ピコリル基、N-メチルピコ リル基が望ましい。

【0009】これらの化合物は以下に示すような方法で 合成される。以下の説明中、あるいは実施例の中で、D ル、クロラムプシルは4-[4-[N,Nーピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] 酪酸である。 DCC はN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド、CDI はN, N'-カルボニルジイミダゾール、EDCIは1 - (3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカルボ ジイミド塩酸塩、HOB t は1-ヒドロキシベンゾトリ アゾール、HOSuはN-ヒドロキシこはく酸イミドを 示す。Pd-Cはパラジウム付活性炭を示し、パラジウ ムは普通5または10%である。DMAPは4-ジメチ ルアミノピリジンである。

【0010】各化合物に存在するアミド結合は、カルボ ン酸部分を酸クロライドに導きアミノ基に反応させる、 あるいはカルボン酸とアミノ基を適当な縮合剤、例えば DCC、CDI、EDCI等を用いて、結合することが できる。また、DCCにHOBt、HOSu等を加える こともできる。この時、2つ以上のアミド結合を分子内 に持つ化合物の合成の時には、その順番は自由に選んで 合成することができる。ここでは代表例として、式 * *(2)~(9)に示した化合物を中間体にして、さらに 側鎖を結合する方法を示す。

【0011】まず、中間体である、式(2)で示される 2, 6-ジ置換インドール誘導体の合成を説明する。6 -ニトロ-インドール-2-カルボン酸エチル (または メチル) はJ. Am. Chem. Soc. 1958年8 0巻4621頁に示された方法で合成できる。これをP d-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加を行い、相 当するアミノ基に導くことができる。この時の溶媒は通 MFはジメチルホルムアミド、IPAはイソプロパノー 10 常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタノール、酢 酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混合して用い ることができる。またニトロ化合物に対して、0.1~ 50重量%のPd-Cを用いるとよい結果が得られる。 ここで得たアミノ体に、Tetrahedron197 8年34巻2389-2391頁に示された方法で合成 した1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸 クロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メ チレン、DMFの中から選んだ1つあるいは2以上の混 合溶媒中で、-10~50℃で反応させ、6-(1-メ チルー4-ニトロピロールー2-カルボキサミド) イン ドール-2-カルボン酸エチル (またはメチル) を得 る。この縮合反応は上記のアミノ体と1-メチル-4-ニトロピロールー2-カルボン酸を適当な縮合剤、例え ばDCC、あるいはDCCとHOB t を用いて行うこと もできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMF を単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。

[0012] 【化3】

$$O_2N$$
 O_2N O_2N

【0013】式(2)で示した中間体(a)を用いた化 合物合成の一般的な方法を説明する。カルボン酸のエチ ルエステル(またはメチルエステル)を水酸化ナトリウ ムあるいは水酸化カリウムを用いて加水分解する。この 時の溶媒は水を5~90%含むエタノールあるいはメタ 40 ノールを用いるとよい。反応温度は普通は50℃~還流 温度である。ここで得たカルボン酸に対して、アミノ基 を持つ側鎖部分として、例えばN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジアミンを結合する。この時の反応には普 通の縮合剤、例えばDCC、CDI、EDCI等を用い ればよい。またHOBt、HOSu等を反応に加えるこ ともできる。また、溶媒には普通の溶媒が用いられる が、DMFまたはそれを含む混合溶媒がよい結果を与え る。反応温度は-10~50℃の間で選べばよい。

カルボン酸としてギ酸、安息香酸、クロラムプシル等を 結合する。この時の反応にはDCC、CDI、EDCI 等を縮合剤として用いればよい。またHOB t、HOS u等を反応に加えることもできる。また、溶媒としては 普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれを含む混 合溶媒がよい結果を与える。反応温度は-10~50℃ の間で選べばよい。あるいは、フェニルプロピオン酸ク ロライド、塩化ベンゾイル等の酸クロライドを上記の還 元反応で得たアミノ基に反応してもよい。この時の溶媒 としては普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれ を含む混合溶媒がよい結果を与える。反応温度は-10 ~50℃の間で選べばよい。

【0015】以上の方法とは別に、6-(1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボキサミド) -インドー 【0~0~1~4】その後、ニトロ基をアミノ基に還元して、50~ルー2-カルポン酸エチルのニトロ基を先に還元して、

カルボン酸を縮合するか、酸クロライドを反応させ、後 にカルボン酸のエチルエステルを水酸化ナトリウムある いは水酸化カリウムを用いて加水分解する。このカルボ ン酸部分にアミノ側鎖部分を結合することも可能であ る。

【0016】この方法は、以下に示す各中間体を用いた 化合物合成についてもあてはまる。

【0017】この中間体(a)を例えば下記の方法で加 水分解してカルボン酸誘導体とし、これを利用して、後 した。次に、中間体(b)の合成法を説明する。これは 既に説明した6-二トローインドールー2-カルボン酸 エチル (またはメチル) のエチルエステル (またはメチ*

*ルエステル)を水酸化ナトリウムあるいは水酸化カリウ ムを用いて加水分解する。この時の溶媒は水を5~90 %含むエタノールあるいはメタノールを用いるとよい。 反応温度は普通は50℃~還流温度である。ここで得た カルボン酸にN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジア ミンを結合する。この時の反応にはDCC、CDI、E DCI等を縮合剤として用いればよい。またHOBt、 HOSu等を反応に加えることもできる。また、溶媒と しては、普通の溶媒が用いられるが、DMFまたはそれ 記の実施例に示すように化合物(1)~(11)を合成 10 を含む混合溶媒がよい結果を与える。反応温度は-10 ~50℃の間で選べばよい。

[0018]

[化4]

$$O_2N$$
 — O_2N —

この中間体(b)を用いて化合物(12)を合成した。 【0019】上記の反応で得られた化合物(中間体 (b)) のニトロ基をPd-Cを用いて室温常圧で水素 添加し、相応するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶 媒例えばエタノール、メタノール、酢酸エチル、DMF のうち1つあるいは2つ以上混合した溶媒が用いられ る。ここで得たアミノ化合物に1-メチル-4-ニトロ ピロールー2-カルボン酸を結合する。この縮合反応は 適当な縮合剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOB tを用いて行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、ク※30

※ロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して 用いるとよい。これを中間体(c)とする。この中間体 (c) は、中間体(a) を原料に合成することもでき る。即ち中間体(a)のエチルエステル(またはメチル エステル)を加水分解して、これにN, N-ジメチルー 1, 3-プロパンジアミンを結合すればよい。この中間 体(c)を用いて化合物(13)を合成した。

[0020]

【化5】

【0021】次に中間体(d)の合成を説明する。中間 40 体(b)の二トロ体をPd-Cを用いて室温常圧で水素 添加し、相応するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶 媒例えばエタノール、メタノール、酢酸エチル、DMF のうち1つあるいは2つ以上混合した溶媒が用いられ る。ここで得たアミノ化合物に6-二トロインドールー 2-カルボン酸を結合する。この縮合反応は適当な縮合

剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOB t を用いて 行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホル ム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いると よい。この中間体(d)を用いて化合物(14)~(1 5) を合成した。

[0022]

【化6】

【0023】次に中間体 (e) の合成を説明する。1-メチルー 4 ーニトロピロールー2 – カルボン酸クロライ ドとN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジアミンか ら、J. Am. Chem. Soc. 1990年112巻 838-845頁に示された方法で1-メチル-4-二 トロピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルア ミノ) プロピル]] カルボキサミドを合成した。このニ トロ基をPd-Cを用いて室温常圧で水素添加し、相応 するアミノ基に還元する。溶媒は普通の溶媒例えばエタ **ノール、メタノール、酢酸エチル、DMFのうち1つあ***

10 * るいは2つ以上混合した溶媒が用いられる。ここで得た アミノ化合物に6-ニトローインドール-2-カルボン 酸を結合する。この縮合反応は適当な縮合剤、例えばD CC、あるいはDCCとHOB tを用いて行うこともで きる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単 独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。この中間 体(e)を用いて化合物(16)~(17)を合成し た。

【化7】 1) H₂/Pd-C

[0024]

CONH(CH₂)3N(CH3)2

【0025】次に、中間体 (f) の合成を説明する。ま ず、1-メチル-4-二トロピロール-2-カルボン酸 エチルをPd-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加 を行い、相当するアミノ基に導くことができる。この時 の溶媒は通常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタ ノール、酢酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混 合して用いることができる。また二トロ化合物に対し て、0.1~50重量%のPd-Cを用いるとよい結果 が得られる。ここで得たアミノ体に、6-二トローイン ドールー2-カルボン酸を適当な溶媒、例えばクロロホ ルム、塩化メチレン、DMFの中から選んだ1つあるい は2以上の混合溶媒中で、-10~50℃で反応させ る。この縮合反応は適当な縮合剤、例えばDCC、ある いはDCCとHOB t を用いて行うことができる。この 40 して用いることができる。また二トロ化合物に対して、 中間体(f)を用いて化合物(1 8)~(2 1)を合成 した。

[0026] 【化8】

中間体(e) 式 (6) 1) H₂/Pd-C COOH ĆH₃ 中間体(f) 式 (7)

【0027】次に、中間体(g)合成を説明する。6-ニトロインドール-2-カルボン酸エチル (またはメチ ル)をPd-Cを触媒に用いて、室温常圧で水素添加を 行い、相当するアミノ基に導くことができる。この時の 溶媒は通常の溶媒が用いられるが、エタノール、メタノ ール、酢酸エチル、DMFを単独あるいは2つ以上混合 0. $1 \sim 5$ 0 重量%のPd-Cを用いるとよい結果が得 られる。ここで得たアミノ体に、4-ジメチルアミノブ チリルクロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、 塩化メチレン、DMFの中から選んだひとつあるいはこ の内の2つ以上から選んだ混合溶媒中で、-10~50 ℃で反応させ、6-[4-(N,N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボン酸エチル (またはメチル) を得る。この縮合反応はジメチルアミ ノ酪酸と上記アミノ体を適当な縮合剤、例えばDCC、

50 あるいはDCCとHOBtを用いて行うこともできる。

溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。また、別法として6-二トロインドール-2-カルボン酸を出発物質として、二トロ基を還元し続いて4-ジメチルアミノブチリルクロライドを反応させ、中間体(g)を加水分解して得られる化合物である6-[4-(N,N-ジメチル*

*アミノ) ブチリルアミノ] インドールー2-カルボン酸 を得ることもできる。還元反応とアミド化反応の条件は 同様である。この中間体(g) を用いて化合物(22) を合成した。

12

[0028]

[化9]

【0029】次に、中間体(h)合成を説明する。6-ニトロインドールー2-カルボン酸エチル (またはメチ ル) をヨウ化メチルを用いてメチル化する。この時適当 な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メチレン中で行うこ とができる。また、適当な塩基例えばトリエチルアミン あるいは炭酸カリウムを反応系内に加えることができ る。ここで得た1-メチル-6-ニトロインドール-2 -カルボン酸エチル (またはメチル) をPd-Cを触媒 20 に用いて、室温常圧で水素添加を行い、相当するアミノ 基に導くことができる。この時の溶媒は通常の溶媒が用 いられるが、エタノール、メタノール、酢酸エチル、D MFを単独あるいは2つ以上混合して用いることができ る。またニトロ化合物に対して、0.1~50重量%の Pd-Cを用いるとよい結果が得られる。ここで得たア ミノ体に、1-メチル-4-ニトロピロール-2-カル ポン酸クロライドを適当な溶媒、例えばクロロホルム、 塩化メチレン、DMFの中から選んだ1つあるいは2以 上の混合溶媒中で、-10~50℃で反応させ、1-メ 30 チルー6ー(1-メチルー4-ニトロピロールー2-カ※

※ルボキサミド)インドールー2ーカルボン酸エチル(またはメチル)を得る。この縮合反応は1ーメチルー4ーニトロピロールー2ーカルボン酸と上記アミノ体を適当な縮合剤、例えばDCC、あるいはDCCとHOBtを用いて行うこともできる。溶媒は塩化メチレン、クロロホルム、DMFを単独にあるいは2つ以上混合して用いるとよい。

20 【0030】また、別法として中間体(a)である6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)インドール-2-カルボン酸エチル(またはメチル)をヨウ化メチルを用いてメチル化する。この時適当な溶媒、例えばクロロホルム、塩化メチレン中で行うことができる。また、適当な塩基例えばトリエチルアミンあるいは炭酸カリウムを反応系内に加えることができる。この中間体(h)を用いて化合物(23)を合成した。

[0031] [化10]

$$O_2N$$
 — O_2N —

1-メチル-4-[1-メチル-4-(6-ニトロイン 50 1)、

40 ドールー2ーカルボキサミド)ピロールー2ーカルボキサミド]ピロールー2ーカルボン酸エチル(またはメチル)

も、これまでに示した方法に準じてすべて合成できる。

【0033】以上に示した中間体を用いて合成できる化合物を例示すると以下のようになる。ただし、以上に示した化合物(1)~(24)も同時に示す。6-[1-メチル-4-(ホルミルアミノ)ピロール-2-カルボキサミド]インドール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド(化合物

--609---

【0034】6-[1-メチル-4-(ベンゾイルアミ ノ)ピロールー2-カルポキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-(フェニルブ チリルアミノ) ピロールー2-カルボキサミド] インド ール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プ ロピル]]カルボキサミド(化合物2)、

【0035】6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ボキサミド (化合物3)、6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ] ベンゾ イルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー ルー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルボキサミド、6- [1-メチル-4- [2 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾ イルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2 - [N - [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[3, 5-ビス[N, N-ビス(2-クロロエチル)ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ルー4-[4-[N,N-ピス(2-クロロエチル)ア ミノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1 ーメチルー4ー [4- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロールー2- 30 カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-[3-[4-[N, N-ビス (2 ークロロエチル)アミノ] フェニル] プロピオニルアミ ノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6- [1-メチル-4- [4- [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ *40* ノ) プロピル]] カルボキサミド(化合物13)、

【0036】6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ] フェニルアセチルア ミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[3-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プロピオニルアミノ] ピロール-2-カルポキ サミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメ

14 メチルー4-[4-[3-[N,Nーピス(2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、6 - [1 -メチル-4 - [2 - [N, N-ビス (2 ークロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[3-[2-[N]]ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N 10 N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6- [1-メチル-4-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1 ーメチルー4ー [4 - [N, N-ビス (2 - クロロエチ ル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロー 20 ル-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3 (N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサ ミド、6- [1-メチル-4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボ キサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-・・・ [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チルー4ー [3 - [N, N-ビス (2 - クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4-[3-[N, N-ピス (2 **-クロロエチル)アミノ]フェノキシエチルカルボキサ** ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドールー2- [N- [3- (N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メ チルー4-[2-[N,N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [2- [N, N-ピス (2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-50] ミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2

- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シプロピルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[4-[N, 'N-ピス (2-クロロエチル)]アミノ] - 3 - メトキシベンゾイルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 10 ド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2 ークロロエチル)アミノ]ー3ーメチルベンゾイルアミ ノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-i)]カルボキサミド、6 - [1 - メチル - 4 - [4 - [N]]N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]-3-クロロベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、

【0037】6-[6-(ホルミルアミノ) インドール 20 -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド(化合物15)、6-[6-(ベンゾイルアミノ)イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N - [3-(N. N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-ク ロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカル ポキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ)プロビル]]カルボキサミド、6-[6-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ 40 ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノメチ ル] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[4] - [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] インドール-2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ)プロピル]]カルポキサミド(化合物1

16

チル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] インドールー 2-カルポキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[6-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カル ボキサミド、6-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N- [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、

[0038] 6-[6-[3-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニル アミノ] インドールー2-カルポキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチ リルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] インド ール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プ ロピル]] カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N -ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチル アミノ] インドールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6 - [6 - [3 - [2 - [N]]]ド、6~ [6~ [3~ [N, N-ビス (2-クロロエチ 30 N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[4-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] ブチリルアミノ] インドールー2-カルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2ーカル ポキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール-2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、6-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ 4)、6-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ 50 キサミド、6-[6-[3-[N, N-ピス (2-クロ

ロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ビス(2 –クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ ミド] インドールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカ ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [6 - [2 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチ ルカルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [6 - [2 -[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シエチルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサ ミド] インドールー2- [N- [3- (N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシプロピルカルボキサミド] インドール-2-カ ルボキサミド] インドール-2- [N- [3- (N, N ージメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミド、6 -[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ]-3-メトキシベンゾイルアミノ]インドール-2 -カルボキサミド] インドール-2- [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [6- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] インドー 30 ルー2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、6-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] インド ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、

【0039】1-メチル-4-(6-ホルミルアミノイ ンドールー2ーカルボキサミド) ピロールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ 40 キサミド、1-メチルー4-(6-ベンゾイルアミノイ ンドール-2-カルボキサミド) ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4- [6- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]ペンゾイルアミノ]イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボ キサミド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ] ベンゾイルアミノ] イ

18

[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4- [6- [2- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミノ]イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4- [6-[3, 5-ピス [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンソイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール -2- [N- [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピ ルポキサミド] インドールー 2 ーカルボキサミド] イン 10 ル]] カルボキサミド、1 ーメチルー 4 ー [6 ー [4 ー [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノメチル] ベ ンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ]フェニル]プチリルアミノ]インドール-2-カル ボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド(化合物 1 6)、

【0040】1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[3-[4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ エニル] プロピオニルアミノ] インドールー2-カルボ キサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル -4- [6- [4- [4- [N, N-ピス(2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミ ド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2 ークロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、1-メチル-4- [6-[3-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] インドールー 2 -カルボキサミド] ピ ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミド、1-メチル-4- [6-[4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー4ー [6ー [2ー [N, Nーピス(2ークロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] インドールー2 ーカルボキサミド] ピロール-2- [N- [3- (N, N – ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、1 ンドールー 2 ーカルボキサミド] ピロールー 2 ー [N-50] ーメチルー 4 ー [6-[3-[2-[N,N-ピス(2-1)]]] (2)

-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F} \times \mathcal{F})]$ カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサミ ド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルア ミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシメチルカルボキサミド] インドール-2 10 キサミド、 -カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1 -メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロ ロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N - [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カル ボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピル カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピ ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)]プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6- $[3 - [N, N - \forall X (2 - \rho u u x + \nu) Y > 1]$ ェノキシメチルカルボキサミド] インドールー2-カル ポキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インド -ル-2-カルボキサミド] ピロールー2-[N-[3]- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス 30 (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロー N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[2 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノ キシメチルカルボキサミド] インドールー2ーカルボキ サミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチルー $4 - [6 - [2 - [N, N - \forall X (2 - D D D T + V)]]$ アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール 40 -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ サミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メ トキシベンゾイルアミノ] インドールー2ーカルポキサ

20

アミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4 - [6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1 -メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロ ロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ

【0041】4-[6-(1-メチル-4-ホルミルア ミノピロールー2ーカルボキサミド) インドールー2ー カルポキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド (化合物21)、4-[6-(1-メチル-4 ーベンゾイルアミノピロール-2-カルボキサミド) イ ンドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イン ドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピロールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドールー2-カルポキサミド] -1-メチルピロールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピ ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)]プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルポキ サミド] インドールー2-カルポキサミド] -1-メチ ルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メ チル-4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N - ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド(化合 ミド] ピロールー2- [N- [3- (N, N-ジメチル 50 物20)、4- [6- [1-メチル-4- [4- [N,

N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プロピオニルアミノ] ピロールー2ーカルボキ サミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチ ルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メ 10 シプロピルカルボキサミド]ピロールー2-カルボキサ チル-4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2- [N- [3- (N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロ ールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキ サミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 20 $F, 4 - [6 - [1 - \lambda f) - 4 - [3 - [3 - [N]]]$ N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロ ピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー 2- [N- [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メ チルピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルア 30]]ミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチルー4-[2-[N,N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、

【0042】4-[6-[1-メチル-4-[3-[2 - [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プロピオニルアミノ] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルビ 40 ロールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル -4-[4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール-2 -カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6 - [1-メチル-4- [4- [N, N-ピス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミド]

ボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシエチルカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ ミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチル ピロールー2- [N- [3- (N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メ チルー4ー [3- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-(N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、4-[6-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロ ピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピロー ルー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4 - [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー2ーカル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー2- [N- [3- (N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1 ーメチルー4ー [2- [N, N-ピス (2-クロロエチ ル)アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサ $\xi = 1 - \lambda + \mu + \mu + 2 - [N - [3 - (N, -1)]]$ N – ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、4 - [6- [1-メチル-4- [2- [N, N-ピス (2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カル ボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] -3-メ トキシベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルビ ロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) ピロール-2 - カルボキサミド] インドール-2 - カル 50 プロピル]] カルボキサミド、4 - [6 - [1 - メチル

-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] ピロール-2-カ ルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1 -メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス(2-クロロ エチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] ピロ ールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキ サミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-۴,

【0043】6-[1-メチル-4-(1-メチル-4 -ホルミルアミノピロール-2-カルボキサミド) ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-(1-メチル-4-ベンゾイルアミノピロール-2-カルボキサミド) ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4- 20 [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4- 30 [2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロ ールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、6- [1-メチル-4- [1-メチル-4-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-i)]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル 40 -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチルー4ー [4- [N, N-ピス (2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチ 50

24

ルー4- [1-メチル-4- [4- [N, N-ビス (2 -クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルアミノ]ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[4-[N, N -ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピ オニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロー N-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3](N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 10 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド(化合物12)、6-「1-メチル-4-「1-メ チル-4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー 2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチルー 4-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2-ク ロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ)プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチ ルー4- [1-メチルー4- [3- [3- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオニ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フ ェニル] ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニルアセチルアミノ] ピロールー2-カルボキ サミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー 2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、

【0044】6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - [3-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメ-チルアミノ)プロピル]]カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)アミノ]フェノキシメチルカルボ

キサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [1-メチル-4- [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シエチルカルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [1-メチル-4-[3-[N, N-ピス (2-ク ロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[N, N ーピス(2ークロロエチル)アミノ] フェノキシエチル カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ エノキシプロピルカルボキサミド] ピロールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルポキサミド、 $6-[1-メチル-4-[1\ 30\ キサミド、<math>1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-4]]$ ーメチルー4- [2- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6- [1-メチ ルー4- [1-メチル-4- [2- [N, N-ビス (2 ークロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 <math>40- [1-メチル-4- [1-メチル-4- [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロ ピルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロビル]]カル ボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] - 3 - メトキシベンゾイルアミノ] ピロールー 2 - カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー

26

ピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [1 ーメチルー4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] -3-メチルベンゾイルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミ ド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチル アミノ)プロピル]] カルボキサミド、6 ー [1 –メチ ルー4- [1-メチルー4- [4- [N, N-ビス (2 -クロロエチル) アミノ] -3-クロロベンゾイルアミ ノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カ 10 ルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、 【0045】1-メチル-4-[1-メチル-4-(6 ーホルミルアミノインドールー2ーカルボキサミド) ピ ロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [Nー [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-(6-ベンゾイルアミノインドールー2-カルボキサミド) ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ 20 キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、1ーメチルー4ー [1ーメチルー4ー [6ー [3- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボ [2- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベ ンゾイルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ キサミド、

【0046】1-メチル-4-[1-メチル-4-[6 - [3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2 - [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、1ーメチルー4ー [1ーメチル -4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノメチル] ベンゾイルアミノ] インドールー2 ーカルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピ ロールー2 - [N - [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチルー4- [6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル)アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボ ルー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)]プロ 50 キサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメ)]

チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル -4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N -ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミド、1-メチルー4ー [1-メチルー4- [6- [3- [4-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プロピオニルアミノ] インドールー2ーカルポキサ ミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2- 10 アミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4 [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4- [1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] イン ドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ 20 サミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチルー 4-[1-メチル-4-[6-[3-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオ ニルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ・ル-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] ブチリルアミノ] インドールー2-カルボキサ 30 ミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ]フェニルアセチルアミノ]インドールー2ーカルボ キサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル -4-[6-[3-[2-[N, N-ピス (2-クロロ エチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] イン 40 ミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-ドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキ サミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチルー 4~ [1-メチル-4- [6- [4- [2- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリル アミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ

【0047】1-メチル-4-[1-メチル-4-[6 50 ノ]インドール-2-カルボキサミド]ピロール-2-

28

- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミド] インドールー2ーカ ルポキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロー ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロ ピル]]カルポキサミド、1-メチル-4-[1-メチ ルー4ー [6- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェノキシエチルカルポキサミド] インド ールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカルボキサ ミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチル - [1-メチル-4- [6- [4- [N, N-ピス (2 ークロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキ サミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキ シメチルカルポキサミド] インドールー2-カルポキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー $[N - [3 - (N, N - i) \times f)]$ カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス(2-クロロ エチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カル ポキサミド] ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド、1-メチ ルー4- [1-メチル-4- [6- [2- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシメチルカル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキ シエチルカルポキサミド] インドールー2-カルボキサ [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドールー 2-カルポキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] -3-メトキシベンゾイルアミ

カルボキサミド] ピロールー2ー [N-[3-(N,N-3)] カルボキサミド、1-(N,N-3) カルボキサミド、1-(N,N-4) [1-(N,N-4)] カルボキサミド、1-(N,N-4) [1-(N,N-4)] [1-

【0048】6- [1-メチル-4-(6-ホルミルア ミノインドールー2-カルボキサミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4-(6-ベンゾイルアミノインドー ルー2-カルボキサミド) ピロールー2-カルボキサミ ド] インドールー2 - [N - [3 - (N, N -ジメチル アミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチ ルー4ー [6- [4- [N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー ルー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロ ピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - [3- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N - [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カル *30* ボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンソイ ルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6 - [1-メチル-4-[6-[3, 5-ビス [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ 40 ド、6 - [1-メチル-4 - [6 - [4 - [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノメチル] ベンゾイルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [6- [4- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]ブチリルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 ーカルボキサミド] インドール-2- [N-[330

ド、6 - [1-メチル-4- [6- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [6- [3- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プロピオニ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール - 2 - カルボキサミド] インドール- 2 - [N- [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチ リルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニルアセチルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[3-[N, **Nーピス (2ークロロエチル) アミノ] フェニル] プロ** ピオニルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6- [1-メチル-4- [6- [4- [3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プチリルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル アセチルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、

-ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシエチルカルボキサミド] インドールー2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチルー 4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ 10 ド] インドールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチル アミノ)プロピル]]カルポキサミド、6-[1-メチ N-4-[6-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルボキサミド] インド ールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メ チル-4-[6-[3-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ 20 サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ)プロピル]]カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[3-[N, N-ビス (2-クロロ エチル) アミノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカル ポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチルカルポキサミ ド] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー 30 カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [6- [2- [N, N-ビス (2 -クロロエチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサ ミド] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 -カルポキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-[2-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカ ルポキサミド] インドールー2-カルボキサミド] ピロ 40 ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、6 - [1 - メチル - 4 - [6 - [4 - [N]]]N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メトキシ ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カル ボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4- $[N, N-l] \times (2-\rho \Box \Box \Box \Box \Box D) = [N, N-l] - 3-x$

32

ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2- $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} + \mathcal{Y$ カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]-3-ク ロロベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N - [3 - (N, N - i) + i)]カルポキサミド、

【0050】1-メチル-6-[1-メチル-4-(ホ ルミルアミノ) ピロール-2-カルボキサミド] インド ール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プ ロピル]]カルボキサミド(化合物23)、1-メチル -6-[1-メチル-4-(ベンゾイルアミノ)ピロー N-2-カルボキサミド] インドール-2-[N-[3]- (N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサ ミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(フェニル ブチリルアミノ) ピロール-2-カルボキサミド] イン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチ ルー6- [1-メチル-4-[3-[N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ |V| = |V| + |V| = |V| + |V| = |V|N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミ ノ] ピロールー2ーカルポキサミド] インドールー2ー $[N - [3 - (N, N - \mathcal{Y} \times \mathcal{F} N)]]$ カルポキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[3, 5-ピス [N, N-ピス (2-クロロエチル) ア ミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2-[N-[3-(N, N-ジメチル アミノ)プロピル]]カルボキサミド、1-メチル-6 - [1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノメチル] ベンゾイルアミノ] ピロール - 2 - カルボキサミド] インドール - 2 - [N - [3 -(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ | (1 - x) + (1N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニルアセチ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル $-4 - [3 - [4 - [N, N - \forall X]] (2 - 0)$ ル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミ **チルベンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミ 50 ド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[4-**

[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] プチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド(化合物24)、 【0051】1-メチル-6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ルアセチルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、1 - メチル- 6 -[1-メチル-4-[3-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プロピオニルアミ ノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー6- [1-メチル-4- [2- [N, N-ピス (2 ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルボ キサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[3-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] プロピオニルアミノ] ピロールー2-カルボキ サミド] インドールー2- [N- [3- (N, ·N-ジメ チルアミノ)プロピル]] カルボキサミド、1ーメチル -6- [1-メチル-4- [4- [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェノキシメチルカルボキサミド] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ルー6- [1-メチルー4- [4- [N, N-ピス (2 **-クロロエチル)アミノ**] フェノキシエチルカルボキサ ミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピ 40 ル]]カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェノキシプロピルカルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド、1 -メチル-6 - [1 -メチル-4 - [3 - [N]]N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェノキシメチ ルカルポキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-634

[1-メチル-4-[3-[N, N-ビス (2-クロロ エチル) アミノ] フェノキシエチルカルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボ キサミド、

【0052】1-メチル-6-[1-メチル-4-[3 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェノ キシプロピルカルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメ 10 チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1 – メチル -6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ] フェノキシメチルカルポキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ エノキシエチルカルボキサミド] ピロール-2-カルボ キサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1-メチ ークロロエチル) アミノ] フェニルアセチルアミノ] ピ 20 ルー6 ー [1-メチルー4-[2-[N, N-ピス(2)]]ークロロエチル)アミノ]フェノキシプロピルカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル -4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ]-3-メトキシベンゾイルアミノ]ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、1 ーメチルー6ー [1ーメチルー4ー [4ー [N, Nービ 30 ス(2-クロロエチル)アミノ]-3-メチルベンゾイ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル - 4 - [4 - [N, N-ビス (2 - クロロエチル) アミ ノ] -3-クロロベンゾイルアミノ] ピロール-2-カ ルボキサミド] インドール-2- [N- [3- (N, N ージメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド、

【0053】以上の化合物のクロル原子をプロム原子に 置き換えた化合物も同様に合成できる。また、 [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]をN-(2-アミジノエチル)、N-(2-アミノエチル)、 ピペリジノプロピル、2-ピコリル、3-ピコリル、4 -ピコリル、N-メチル-3-ピコリル、3- (メチル チオ)プロピルに置き換えた化合物も同様に合成でき

【0054】例えば、6-[4-[4-[4-[N, N ーピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリ ルアミノ] -1-メチルピロール-2-カルボキサミ ド] インドールー2 - [N - (2 - ピペリジノエチ 50 ル)] カルボキサミド (化合物5)、6-[4-[4-

[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ)フ ェニル] ブチリルアミノ] -1-メチル-2-ピロール カルボキサミド] インドール-2-[N-(7-アミノ - 4 - アザヘプチル)]カルボキサミド塩酸塩(化合物 6)、6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-ク ロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1 -メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドールー 2- [N-(2-アミジノエチル)] カルボキサミド塩 酸塩(化合物7)、6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリル 10 ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N アミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドール-2-[N-[3-(メチルチオ)プロピ ル]] カルポキサミド塩酸塩(化合物8)、6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1-メチル-2-ピ ロールカルボキサミド] インドールー2- [N-(4-ピコリル)]カルボキサミド塩酸塩(化合物9)、

【0055】6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ ノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン 20 ドール-2-[N-(4-ピコリル)]カルボキサミド (化合物10)、3-[6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチ リルアミノ] -1-メチル-2-ピロ-ルカルポキサミ ドーイン

【0056】ドール-2-カルボキシアミノメチル]-1-メチルピリジニウムクロライド(化合物11)、4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] インドールー2-カルポキサミド] -1-メチル ピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルポキサミド(化合物17)、1-メチルー4-(6-ホルミルアミノー2-インドールカ ルポキサミド) ピロール-2- (N-ピペリジノエチ ル) カルボキサミド (化合物18)、4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサ ミド] -1-メチルピロール-2-(N-ピペリジノエ チル) カルボキサミド (化合物19)、である。さらに 例示を続ける。

【0057】6-[1-メチル-4-(グアニジノアセ 40 トアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドール $-2 - [N - [4 - [N, N - \forall X (2 -) \Box \Box X +]]$ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メ チルー4- [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリル アミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2 - [N - [4 - [N, N - ピス (2 - クロロエチル)]アミノ] フェニル] カルポキサミド、6-[1-メチル -4-(グアニジノアセトアミド)ピロール-2-カル ポキサミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキ 50 カルボキサミド] インドール-2- [N- [4-N, N

36 サミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメ チルアミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキ サミド] インドールー2 - [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルポキサミ ド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] - [2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド) ピロールー2ーカルボキサ ミド] インドールー2ー [N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)]アミ ノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド)ピロール-2 -カルボキサミド] インドール-2-[N-[3-[4 - [N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェ ニル] プロピル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド)ピ 30 ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノ キシメチル]]カルポキサミド、6-[1-メチル-4 - [4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-(グアニジノアセトアミド)ピロール-2-カルボ キサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ シフェニル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - (グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキ サミド] インドール-2-[N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルボキサミド、6 - [1 - メチル - 4 - [4 - (N,)]

N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール-2-

ーピス(2 ークロロエチル)アミノー3 ーメチルフェニ ル]]カルボキサミド、

【0058】6-[6-(2-グアニジノアセトアミ ド) インドールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [6- [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4 - [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノアセ 10 アミノ] インドール<math>-2-カルボキサミド] インドール トアミド) インドールー2-カルポキサミド] インドー ルー2 - [N-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [3- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジ ノアセトアミド) インドール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N- [2- [N, N-ピス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N- [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-(2-グ アニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミ ド] インドールー2 - [N - [2 - [4 - [N, N-[ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジ メチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] インドール-2- [N- [2- [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] エチル] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニ ジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロビル] カルボキサミド、6 - [6 - [4 - (N, N-ジメチル アミノ)プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2-[N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、6- [6-(2-グアニジノアセ 40 トアミド) インドールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノフェノキシメチル]] カルボキサミド、6-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2 - [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノフェノキシメチル]] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル ボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N-ビ

ル]] カルポキサミド、6 - [6 - [4 - (N, N-ジ メチルアミノ)プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] インドールー2ー [N- [4-N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノー2-メトキシフェニ ル]] カルボキサミド、6-[6-(2-グアニジノア セトアミド) インドール-2-カルポキサミド] インド ールー2- [N- [4-N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノー3-メチルフェニル]] カルボキサミド、 6- [6- [4- (N, N-ジメチルアミノ) プチリル -2- [N- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー3ーメチルフェニル]]カルボキサミド、 【0059】1ーメチルー4ー[6ー(2ーグアニジノ

38

アセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロ ール-2- [N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエ チル)アミノ]フェニル]カルボキサミド、1-メチル -4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミノ) プチリ ルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロール -2- [N- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチ 20 ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1ーメチルー 4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドール -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、1-メチル-4- [6- [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、1-メチル-4- [6-(2-ダ アニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ー [N- [2- [N, N-ピス (2-クロロエチル)アミノ] フェニル] カルボキサミド、1 ーメチルー4-[6-[4-(N,N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2 - [N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1 ーメチルー4ー [6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N - [2- [4- [N, N- [ピス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、 1-メチル-4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミ

ノ)ブチリルアミノ]インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ー [N- [2- [4- [N, N- [ビ ス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]] カルポキサミド、1-メチル-4- [6- (2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサ ミド] ピロールー2ー [N- [3- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、1ーメチルー4ー [6ー [4ー (N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ス (2-クロロエチル) アミノー 2-メトキシフェニ 50 ルー 2-カルボキサミド] ピロールー 2- [N- [3-

[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチル-4 - [6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー 2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメチ ル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドー ル-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメ **チル]] カルボキサミド、1 - メチル - 4 - [6 - (2 10 ェニル] カルボキサミド、4 - [6 - [1 - メチル - 4** - グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキ サミド] ピロール-2-[N-[4-N, N-ビス(2 -クロロエチル) アミノ-2-メトキシフェニル]]カ ルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N -ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロールー2ー [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサ - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 ーカルボキサミド、1ーメチルー4ー[6-(2ーグア ニジノアセトアミド) インドールー2ーカルポキサミ ド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ビス(2-ク ロロエチル) アミノー3-メチルフェニル]]カルボキ サミド、1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメ チルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カルボ キサミド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ビス

【0060】4-[6-[1-メチル-4-(2-グア ニジノアセトアミド) ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロー N-2-[N-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-x+y-4-[4-(N, N-y+y+y-z)]ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] イン ドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロールー 2-[N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチルー4ー(2ーグアニジノアセトアミド)ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-[N, N -ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボ キサミド、4 - [6 - [1 - メチル - 4 - [4 - (N,])]N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[3-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ 50 シフェニル]] カルボキサミド、4- [6- [1-メチ

カルボキサミド、

40

ド、4-[6-[1-メチル-4-(2-グアニジノア セトアミド) ピロールー2ーカルポキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド] -1-メチルピロールー2- $[N-[2-[N, N-\ell]x (2-\rho u u x + \nu)] r = 0$ ノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチ ルー4- [4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 -カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ - (2-グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カル ボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチ ル]] カルボキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ビス(2-クロロエチル)] アミ [1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド)ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、4-[6-[1 -メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチ リルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] インドー ルー2-カルボキサミド]-1-メチルピロールー2-[N-[3-[4-[N, N-r]]]30 ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 4-[6-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセト アミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2 -カルポキサミド] - 1 -メチルピロール- 2 - [N]- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ **ノキシメチル]]カルボキサミド、4-[6-[1-メ** チル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリル アミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2-カルポキサミド] -1 -メチルピロール-2 -[N] - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルポキサミド、4-[6-[1-メ チルー4ー(2ーグアニジノアセトアミド)ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ-2-メトキシフェニ ル]]カルポキサミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カルボ キサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[4-N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ-2-メトキ

N-4-(2-J)アセトアミド)ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N,N-U]] カルボキサミド、4-[6-[1-x] チルフェニル]] カルボキサミド、4-[6-[1-x] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-N,N-U]] カルボキサミド、

【0061】6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - (2-グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メ チルー4 - [1 - メチルー4 - [4 - (N, N - ジメチ ルアミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) ア ミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル- 20 4- [1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドール-2- [N- [3- [N, N - ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボ キサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピ ロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキ サミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [1-メチル-4- (2-グアニジノアセトアミド) ピロールー 2 ーカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [1-メチル-4- [4-(N, N-ジメチルアミ ノ)プチリルアミノ]ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [2- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド) ピ 40 ロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキ サミド] インドールー2ー [N- [2- [4- [N, N - [ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エ チル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 -メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチ リルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [2-[4-[N, N-[ビス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、6- [1-メチルー4ー [1-メチルー4-(2-グアニジノアセ 50

42

トアミド) ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6- [1-メチ ルー4-[1 -メチル-4-[4 -(N,N-ジメチル アミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 10 6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-グア ニジノアセトアミド) ピロール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]]カルポキサミド、6 -[1 -メチル-4-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミ **ノ)プチリルアミノ]ピロール-2-カルボキサミド]** ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェ ノキシメチル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカ ルボキサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチルー4-[4-(N,N-ジメチルアミノ)プチリ ルアミノ] ピロールー2-カルポキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキ シフェニル]]カルボキサミド、6-[1-メチル-4 30 - [1-メチル-4-(2-グアニジノアセトアミド) ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1-メチル -4- [4- (N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カ ルポキサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノー3-メチルフェニ ル]]カルボキサミド、

[0062] $1-x \ne N-4-[1-x \ne N-4-[6-(2-d7)]$ -(2-d7) -(2

43 ド) インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N -ビス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボ キサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] イ ンドール-2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボ キサミド] ピロール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサ 10 ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[2-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[1 -メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ ノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルポキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[2-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[1 -メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) ボキサミド] ピロール-2- [N-[2-[4-[N, N - [LZ (2 - DDDTFN)] PSJ] DELN]エチル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メ チル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ)プ チリルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[2 - [4-[N, N-[ピス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、1-メチル -4-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセ トアミド) インドールー2ーカルボキサミド] ピロール 30 -2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチル アミノ) プチリルアミノ1 インドールー2ーカルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[3-[4-[N, N-U]](2-0)]ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-(2-グア ニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ フェノキシメチル]]カルポキサミド、1-メチル-4 - [1-メチル-4- [6- [4-(N, N-ジメチル アミノ) ブチリルアミノ] インドールー2-カルボキサ

ミド] ピロールー2ーカルポキサミド] ピロールー2ー

[N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ

フェノキシメチル]]カルポキサミド、1-メチル-4

- [1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトア

44

-カルボキサミド] ピロール-2-[N-[4-N, N ーピス(2-クロロエチル)アミノ-2-メトキシフェ ニル]]カルポキサミド、1-メチル-4-「1-メチ N-4-[6-[4-(N, N-3)]リルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ-2-メトキ シフェニル]]カルボキサミド、1-メチル-4-[1 -メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カル ポキサミド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]] カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノー3-メチルフェニ ル]]カルボキサミド、

 $[0\ 0\ 6\ 3]\ 6-[1-\lambda + N-4-[6-(2-\beta + N-4)]$ インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カル 20 ニジノアセトアミド) インドールー2-カルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N-[3-[N, N-ピス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、6-[1-メ チル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ)プ チリルアミノ] インドール-2-カルポキサミド] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フ ェニル] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - (2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カ ルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インド ールー2 - [N-[2-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2~カルボキサミド] ピ ロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N-[2-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]フ ェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6 - (2-グアニジノアセトアミド) インドール-2-カ ルポキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] インド ール-2-[N-[2-[4-[N, N-[ピス(2-ミド) インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 50 クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボ

キサミド、6- [1-メチル-4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] インドール-2 -カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[2-[4-[N, N-[ビス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2ーカルボキサ ミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2 - [N-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 6- [1-メチル-4- [6- [4- (N, N-ジメチ ルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2ーカルボキ サミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー 2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミ ド、6- [1-メチル-4- [6-(2-グアニジノア セトアミド) インドール-2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドールー2- [N- [4 -N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノフェノキシ メチル]] カルポキサミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミ ノ] インドールー2ーカルボキサミド] ピロールー2ー カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-N, N - ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメチ ル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノアセトアミド) インドールー2-カル・・ ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェニル]] カルボキサミ ド、6 - [1-メチル-4 - [6 - [4 - (N, N-ジ 30 メチルアミノ) プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2ーカルボキサミド] インドー ルー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチ ル) アミノー2-メトキシフェニル]] カルポキサミ ド、6-[1-メチル-4-[6-(2-グアニジノア セトアミド) インドール-2-カルボキサミド] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4 -N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチ ルフェニル]] カルボキサミド、6-[1-メチル-4 - [6-[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルア ミノ] インドールー2-カルポキサミド] ピロール-2 -カルボキサミド] インドール-2-[N-[4-N]N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェ ニル]]カルボキサミド、

【0064】1-メチル-6-[1-メチル-4-(グ アニジノアセトアミド)ピロール-2-カルポキサミ ド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ピス (2 **-クロロエチル)アミノ] フェニル] カルポキサミド、** 1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2-カル 50 ミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2

46 ボキサミド] インドール-2- [N- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキ サミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(グアニ ジノアセトアミド) ピロール-2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メ チルー6-[1-メチル-4-[4-(N,N-ジメチ ルアミノ)ブチリルアミノ]ピロールー2-カルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-[N, N-ビス (2-クロロエチル)アミノ] フェニル] カルボキサミ ド、1-メチル-6-[1-メチル-4-(グアニジノ アセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インド ール-2- [N-[2-[N, N-ビス(2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) プチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2-[N-[2-[N, N-ビス (2 **-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボキサミド、** 1-メチル-6- [1-メチル-4- (グアニジノアセ トアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2- [N-[2-[4-[N, N-[ビス(2-クロ ロエチル)] アミノ] フェニル] エチル]] カルボキサ ミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルアミノ) ブチリルアミノ] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [2-[4- [N, N- [ビス (2-クロロエチル)] アミ ノ]フェニル]エチル]]カルボキサミド、1-メチル - 6 - [1-メチル-4- (グアニジノアセトアミド) ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2- [N - [3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メ チルー6ー [1ーメチルー4ー [4ー(N, Nージメチ ルアミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2ーカルボキサ ミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピ ル] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4- (グアニジノアセトアミド) ピロール-2-カルボ キサミド] インドールー2- [N- [4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシメチル]]カル ボキサミド、1-メチル-6-[1-メチル-4-[4 - (N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] インドールー2- [N- [4 -N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノフェノキシ メチル]] カルボキサミド、1ーメチルー6ー [1ーメ チルー4 - (グアニジノアセトアミド) ピロールー2 -カルポキサミド] インドール-2- [N- [4-N, N ービス (2-クロロエチル) アミノー2-メトキシフェ

ニル]] カルボキサミド、1-メチル-6-[1-メチ

ルー4-[4-(N,N-ジメチルアミノ)プチリルア

- [N-[4-N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノー2-メトキシフェニル]]カルボキサミド、1-メ チルー6-[1-メチルー4-(グアニジノアセトアミ ド) ピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-[4-N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ-3-メチルフェニル]]カルボキサミド、1-メチル -6-[1-メチル-4-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) ブチリルアミノ] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N- [4-N, N-ビス (2-キサミド、

【0065】以上の化合物のクロル原子をプロム原子に 置き換えた化合物も同様に合成できる。また、4-アミ ノブチリルアミノ、4-グアニジノベンゾイルアミノ、 2-ヒドロキシエチルカルボキサミド、2-ピリジルメ チルカルポキサミド、3-ピリジルメチルカルポキサミ ド、4-ピリジルメチルカルボキサミドを2-グアニジ ノアセトアミドまたは4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノの代わりに結合した化合物も同様に合成 できる。例えば、6-(4-グアニジンアセトアミドー 20 1-メチルピロール-2-カルボキサミド) インドール -2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピ ル]] カルボキサミド(化合物4)、である。

【0066】さらに、次のような化合物も例示できる。 【0067】6- [1-メチル-4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N - [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ 30 ノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロールー2ーカルボ キサミド] インドールー2 - [N- [4- [N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルボキサ ミド、6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ペンゾイルアミノ] ピロ ール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)]ア ミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6-[1 -メチル-4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロー 40 - [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、

 $[0068]6 - [6 - [4 - [N, N - \forall X (2 - D)]]$ ロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、6-[6-[4-[4-N, N ーピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]ブチリ ルアミノ] インドールー2ーカルボキサミド] インドー 50 ルー2ーカルボキサミド] インドールー2ーカルボキサ

48

N-2-[N-[4-[N, N-U]]]ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]ベ ンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] イ ンドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2 -クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カル ポキサミド、6-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ **丿] インドールー2-カルボキサミド] インドールー2** クロロエチル) アミノー3-メチルフェニル]] カルボ 10 - [N-[3-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 【0069】1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチル)アミノ]ベンゾイルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N - [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] ブチリルアミノ] インドールー2ーカル ボキサミド] ピロールー2- [N-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルポキサ ミド、1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] イン ドール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)]ア ミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1-メチ ルー4- [6- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インド ール-2-カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3] - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミ ノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、

 $[0\ 0\ 7\ 0]\ 4-[6-[1-++-+-4-[4-$ [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドール -2-カルボキサミド]-1-メチルピロール-2-[N-[4-[N. N-ビス(2-クロロエチル)アミ ノ] フェニル] カルボキサミド、4-[6-[1-メチ ル-4-[4-[4-[N, N-ビス(2-クロロエチ ル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロール-2 -カルポキサミド] インドール-2-カルポキサミド] -1-メチルピロール-2-[N-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]カルポキサ ミド、4-[6-[1-メチル-4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-カル ボキサミド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、4-[6-[1 -メチル-4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] ピロー

ミド] -1-メチルピロール-2- [N- [3- [4-[N, N-ビス (2- クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルボキサミド、

【0071】6-[1-メチル-4-[1-メチル-4 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド] ピ ロール-2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ エニル] カルボキサミド、6-[1-メチル-4-[1 ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] ピロー ルー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミ ド] インドール-2- [N- [4- [N, N-ビス (2 **-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、** 6- [1-メチル-4- [1-メチル-4- [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー 2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、6- [1-メチ 20 ルー4ー [1ーメチルー4ー [4- [4- [N, N-ピ ス(2-クロロエチル)アミノ] フェニル] ブチリルア ミノ] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドール-2- [N-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルボキサミド、

【0072】1-メチル-4-[1-メチル-4-[6 - [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] インドール-2-カルボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] ピロールー2- [N- 30 [4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フ エニル]カルボキサミド、1-メチル-4-[1-メチ ルー4- [6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インド ールー2-カルボキサミド] ピロール-2-カルボキサ ミド] ピロール-2- [N-[4-[N, N-ビス (2 –クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、 1-メチル-4-[1-メチル-4-[6-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロール 40 -2-カルポキサミド] ピロール-2- [N- [3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、1ーメチルー4 - [1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ビ ス(2-クロロエチル)アミノ] フェニル] プチリルア ミノ] インドールー2-カルボキサミド] ピロールー2 -カルボキサミド] ピロール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル)] アミノ] フェニ ル] プロピル] カルボキサミド、

50

[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイ ルアミノ] インドールー2ーカルポキサミド] ピロール -2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] カルボキサミド、6 - [1-メチル-4- [6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミ ノ] フェニル] プチリルアミノ] インドールー2-カル ボキサミド] ピロールー2-カルボキサミド] インドー ルー2- [N- [4- [N, N-ピス(2-クロロエチ -メチル-4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロ 10 ル) アミノ] フェニル] カルボキサミド、6- [1-メ チルー4- [6- [4- [N, N-ピス(2-クロロエ チル)アミノ]ベンゾイルアミノ]インドールー2-カ ルボキサミド] ピロールー2-カルポキサミド] インド ール-2- [N-[3-[4-[N, N-ピス(2-ク ロロエチル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキ サミド、6-[1-メチル-4-[6-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニ ル] ブチリルアミノ] インドールー 2 -カルボキサミ ド] ピロールー2-カルボキサミド] インドールー2-[N-[3-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチ ル)] アミノ] フェニル] プロピル] カルボキサミド、 【0074】本発明の化合物は、優れた活性を持つ抗癌 剤として使用される。使用される癌腫は、白血病、骨肉 腫、乳癌、卵巣癌、胃癌、大腸癌、肺癌等である。本発

明の化合物の投与方法としては、投与対象の症状等によ り当然異なるが、成人1日当り、0.01-100mg を1回または数回に分割し、錠剤、顆粒剤、散剤、懸濁 剤、カプセル剤、シロップ剤等の経口投与剤、または注 射剤、座剤、輸血用等張液等の非経口投与剤として投与 できる。

【0075】例えば錠剤とする場合、吸着剤としては結 晶性セルロース、軽質無水ケイ酸等を用い、賦形剤とし てはトウモロコシデンプン、乳糖、燐酸カルシウム、ス テアリン酸マグネシウム等が用いられる。また、注射剤 とする場合、化合物の水溶液または、綿実油、トウモロ コシ油、ラッカセイ油、オリーブ油等を用いた懸濁性水 溶液、さらにはHCO-60等の界面活性剤等を用いた 乳濁液として使用される。

[0076]

【実施例】以下、実施例をもってこの発明を説明する が、この例に限定されるものではない。

製造例1

エチルピルベートmーニトロフェニルヒドラゾン

濃塩酸67mLにm-ニトロアニリン22.4g(0. 16m01)を加え室温で30分攪拌した。氷冷し液温 を5℃以下に保ちながら亜硝酸ナトリウム11.9g (0. 17mol, 1. 05eq) の水100mL溶液 を50分かけて滴下した。エチル 2-メチルアセトア セテート23.0g(0.16mol)をエタノール1 【0073】6-[1-メチル-4-[6-[4- 50 70mLに溶解し、2℃まで氷冷した後、氷冷した50

%水酸化カリウム水溶液56mLを滴下し、続けて氷水 330mLを加え、上記操作により調整したジアゾニウ ム溶液を液温を5℃以下に保ちながら滴下した。滴下終 了後、そのまま30分間攪拌し、生じている固体を濾取 した。熱メタノールより再結晶を行うことにより、標題 化合物をオレンジ色結晶として得た25.46g(6 3. 5%).

mp. 152℃ (lit. 150°C) NMR (CDC13) δ : 8. 02 (s, 1H), 7. 89 (s, 1H), 7.80 (d, 1H), 7.55 (d, 1H), 7. 46 (t, 1H), 4. 34 (q, 2H), 2. 16 (s, 3H), 1. 40 (t, 3H)

6-二トロインドール-2-カルボン酸エチル

【0077】製造例2

エチルピルベートm-ニトロフェニルヒドラゾン25g (0.1mol) にポリりん酸203gを加え、内温1 05℃に加熱し、メカニカルスターラーを用いて攪拌し た。40分後、氷水700mLを加え、生じた結晶を濾 取して粗生成物を得た。乾燥後シリカゲルカラムにて精 製し (ヘキサン/酢酸エチル=4/1→1/1)、アセ 20 ド トンで再結晶することにより標題化合物をクリーム色結 晶(2.58g,11.0%)として得た。

mp. 198-200°C (lit. 195-197°C) NMR (CDCl₃+DMSO-d₆) δ : 8. 46 (s, 1H), 7. 97 (d, 1H), 7. 75 (d, 1 H), 7. 2 2 (s, 1 H), 4. 4 3 (q, 2 H), 1.44 (t, 3H)

元素分析(計算值) C:56.41、H:4.30、 N:12.01、(分析値) C:56.28、H:4. 09, N:11. 91

【0078】実施例1 (中間体(a)の合成方法) 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2ーカルボン酸エチル

6-二トローインドール-2-カルボン酸エチル1.5 0gをDMF10mLとメタノール16mLの混合溶媒 に溶解し、Pd-C(0.55g)を用いて常圧接触水 添して対応するアミノ体に導いた。このアミノ体を30 mLのDMFに溶解し、1-メチル-4-ニトロピロー ル-2-カルボン酸1.09gとDCC1.44g、H OBt 0.95gを氷冷下窒素置換して加えた。氷浴を 40 外し、7時間攪拌後一夜放置した。固体を濾別し、残渣 にメタノールを加え、溶け残った固体を濾取して目的物 の黄白色結晶1.80g(79%)を得た。

NMR (DMSO-d₅) δ : 10. 2 (s, 1H), 8. 23 (s, 1H), 8. 08 (s, 1H), 7. 7 3 (s, 1 H), 7. 5 9 (d, 1 H), 7. 3 7 (d, 1H) 7. 1 (s, 1H), 4. 33 (q, 2 H), 4. 0 (s, 3H)

【0079】実施例2 (化合物(1)の合成方法) <u>6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピロール-2- 50</u> 8.31 (s, 1H), 8.14 (s, 1H), 7.5

カルポキサミド) インドールー2 - [N - [3 - (N, <u>N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド</u> (反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロピロールー 2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2ーカルボン酸エチル1.5gを 1N水酸化ナトリウム水溶液50mLとエタノール50 mL中で1時間加熱還流した。水を加え、4N塩酸で酸 性とし、薄黄色の粉末を濾取し、目的物1.36g(9 10 8.6%)を得た。

mp. >270℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 17 (s, 1 H), 8. 21 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7, 57 (d, 1H), 7. 3 6 (d, 1 H), 7. 0 4 (s, 1 H), 3. 9 8 (s, 3H)

(反応2) <u>6-(1-メチル-4-ニトロピロール-</u> 2 -カルボキサミド) インドールー2 - [N - [3 -<u>(N,N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミ</u>

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸1.2gをDMF 40mLに溶解し、CDIO. 71gを加え、氷冷下 Lを加えて攪拌した。室温で2時間攪拌し、一夜放置し た。溶媒を留去し残渣に酢酸エチルと飽和炭酸水素ナト リウム水溶液を加え、分液した。さらに酢酸エチルで抽 出し酢酸エチル層を硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留 去し、残渣をエーテルでスラッジングして目的物1.1 30 4g(75.5%)を得た。NMRデータは実施例15 と一致した。

(反応3) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピ<u>ロール-2-カルボキサミド) インド-ル-2- [N-</u> <u>[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]</u>]カルボ キサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロ-ル-2-カルボキ サミド) インドールー2 - [N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0.13g (0.32mmol)からPd-C(0.06g)を用 いて常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。C DIO. 28g (1. 73mmol) OTHF4mLO 溶液にぎ酸60μLを加え1時間攪拌したものを、上記 のアミノ体のDMF4mL溶液に滴下した。室温で4時 間攪拌後一夜放置した。溶媒を留去し残渣をアルミナカ ラムで精製した。これをエーテルを用いて結晶化し、目 的物のクリーム色結晶を78mg(0.19mmol、 59.4%) 得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 07 (s, 1H) 9, 9. 81 (s, 1H), 8. 41 (t, 1H),

0 (d, $1 \, \text{H}$), 7.29 (d, $1 \, \text{H}$), 7.25(s, 1 H), 7. 0 1 (s, 1 H), 6. 9 9 (s, $1\ \mbox{H})$, $\ \mbox{3.} \ \mbox{8.6}$ (s, $\mbox{3 H})$, $\mbox{3.} \ \mbox{2.9}$ (q, $\mbox{2}$ H), 2.30 (t, 2H), 2.17 (s, 6H), 1. 68 (m, 2H) IR (KBr) cm^{-1} : 327 3, 2947, 1644, 1552, 1406, 125 1, 1131, 826

【0080】実施例3 (化合物(2)の合成方法) 6- [4- (4-フェニルプチリルアミノ) -1-メチ [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2- [N- [3- (N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0.08g (0.19mmol) を接触水素添加して対応するアミ ノ体へと導いた。これをDMFに溶解し、4 -フェニル -n-酪酸48mg (0.29mmol, 1.5e q), HOBt31mg (0. 23mmol, 1. 2e q)を加え、窒素雰囲気下氷冷し、DCC46mg (0. 22mmol, 1. 2eq)を加え、室温にもど し6時間攪拌後一晩放置した。減圧下溶媒を留去し、残 渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレ ン/メタノール24%にて溶出) エーテルより結晶化す ることにより標題化合物を淡黄白色結晶として28mg (0.051mmol) 得た。

mp. 178. 5-181. 5℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 82 (s, 1H) 9. 8 (s, $1\,\mathrm{H}$) 8. 4 (t, $1\,\mathrm{H}$) 8. 0 (s, $1\,\mathrm{H}$) H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 32-7. 28 (m, 3 H) 7. 22-7. 17 (m, 4H) 7. 0 (s, 1 H) 6. 96 (s, 1H) 3. 84 (s, 3H) 2. 6 (t, 2 H) 2. 3 3 (t, 2 H) 2. 2 7 (t, 2H) 2. 2 (s, 6 H) 1. 9 (m, 2 H) 1. 7 (m, 2H)

【0081】実施例4 (化合物(3)の合成方法) 6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] ベンゾイルアミノ] -1-メチルピロール-2 <u>ーカルポキサミド] インドール-2-[N-[3-</u> (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ド塩酸塩

6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2- [N- [3- (N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0. 22g (0.51mmol)をDMF5mL-メタノール5m Lに溶解しPd/C0.1gを触媒として接触水素添加 をおこなった。Pd/Cを濾別した後減圧下メタノール を留去した. 得られたアミノ体粗生成物DMF溶液にト リエチルアミン78 μ L (0.56mmol, 1.1e

54

ス(2-クロロエチル)アミノ)ベンゾイルクロライド (0.6mmol) /塩化メチレン4mL溶液を添加 し、室温にもどし一晩放置した。減圧下濃縮し残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し(酢エチ **/IPA/水=6/2/1で溶出)、エタノール/IP** A/エーテルにて固めることにより標題化合物48mg (0.077mmol, 15.3%) を黄色固体として 得た。

NMR (DMSO-d $_{\rm 6})$ δ : 10.00 (s, 1 ルピロール-2-カルボキサミド] インドール-2- 10 H), 9.81 (s, 1H), 8.58 (t, 1H), 7. 97 (s, 1H), 7. 80 (d, 2H), 7. 4 5 (d, 1 H), 7. 30 (s, 1 H), 7. 25 (d, 1 H), 7.09 (s, 1 H), 7.02 (s, $1\ H)$, $6.\ 7\ 6$ (d, $2\ H)$, $3.\ 8\ 1$ (s, 3H), 3.73 (m, 8H), 2.82 (m, 2H), 2. 63 (s, 8H), 1. 84 (m, 2H) IR (KBr) cm-1; 3422, 2964, 164 7, 1559, 1521, 1397, 1245, 832 【0082】実施例5 (化合物(4)の合成方法)

6- (4-グアニジンアセトアミド-1-メチルピロー ルー2ーカルボキサミド) インドールー2ー [N- [3 - (N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサ ミド 6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ

サミド) インドールー2 - [N - [3 - (N, N -ジメ チルアミノ) プロピル]]カルボキサミド60mg (0.14mmol)をPd-Cを触媒に接触水素添加 により対応するアミノ体へと導いた。これをDMF4m Lに溶解し、グアニジン酢酸塩酸塩68mg(0.44 30 mmol, 3.16eq)を加え窒素気流下氷冷攪拌し た。DCC88mg (0. 43mmol, 3. 0eq) を加え室温にもどし4.5時間攪拌後一晩放置した。T LCにて反応終了を確認後、生じた固体を濾別し溶媒を 減圧下留去した。残渣を逆相シリカゲルカラムクロマト にて精製し(水/メタノール5%で溶出)、メタノール **/IPAにて結晶化することにより標題化合物53mg** (0. 10mmol, 73.0%) を白色結晶として得

mp. 220-228° C (dec.) NMR (DMSO-d $_{6})$ δ : 10. 35 (bs, 1 H), 10.3 (s, 1H), 9.87 (s, 1H), 8. 7 (t, 1H), 8. 02 (s, 1H), 7. 65 (t, $1\,H$), 7. $5\,1$ (d, $1\,H$), 7. $3\,5$ (b s, 2H), 7. 32 (d, 1H), 7. 25 (s, 1H), $7.\ 1$ (s, $1\ H$), $7.\ 0\ 3$ (s, $1\ H$), 4. 04 (m, 2H), 3. 76 (m, 2H), 3. 1 2 (m, $2\,\text{H})$, 2. $7\,6$ (s, $6\,\text{H})$, 1. $9\,5$ (m, 2H)

IR (KBr) cm-1:3260, 2724, 163 q) を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌し4-(N, N-ビ 50 5, 1556, 1244, 1061, 742

元素分析(計算値+2HCl+1.5IPA) C:4 8. 67, H: 6. 91, N: 19. 65, C1: 1 1. 05 (分析値) C: 48. 61, H: 6. 68, N:19. 95, C1:11. 32

【0083】実施例6 (化合物(5)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ ルピロールー2ーカルボキサミド] インドールー2ー [N-(2-ピペリジノエチル)·] カルボキサミド

(反応1) <u>6-(1-メチル-4-二トロピロール-</u> 10 mp. 114-118°C (dec.) 2-カルボキサミド) インドール-2- [N-(2-ピ ペリジノエチル)]カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2ーカルボン酸0.20g(0. 56mmol)をDMF5mLに溶解しCDI0.11 g (0.68 mm o 1, 1.2 e q) を加え、窒素雰囲 気下室温で攪拌した。1時間後氷冷し1-(2-アミノ エチル) ピペリジン88 μL (0.61 mm o l, 1. 1 e q) を加え、室温に戻し7時間攪拌して一晩放置し た。減圧下濃縮し残渣を0.5N水酸化ナトリウム水溶 20 液、塩化メチレンでスラジングして、メタノール洗浄し た。スラジング濾液は分液し、塩化メチレン層とメタノ -ル洗浄液をあわせ濃縮し0.5N水酸化ナトリウム水 溶液、塩化メチレンでスラッジングし、さきの結晶とあ わせ標題化合物 0. 16g(0. 36mmol, 65. 1%)を黄白色結晶として得た。

mp. $251-253^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ :10.1 (s, 1H), 8. 3 (d, 1 H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7.7 (s, 1 H), 7.54 (d, 1 30 <u>ミド</u>塩酸塩 H), 7. 33 (d, 1H), 7. 04 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 37 (m, 2H), 2. 45 (t, 2H), 2. 4 (m, 4H), 1. 5 (m, 4 H), 1. 38 (m, 2H)

(反応2) 6-[4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ <u>ノ] -1-メチルピロール-2-カルボキサミド] イン</u> ドールー2 - [N-(2-ピペリジノエチル)] カルボ キサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ 40 サミド) インドールー2ー [N-(2-ピペリジノエチ ル)]カルポキサミド0.15g(0.34mmol) をメタノール5mLとDMF7mLの混合溶媒に溶解し Pd-C0. 07gを触媒として接触水素添加を行い対 応するアミノ体へ導いた。粗生成物をDMF 5 mLに溶 解しクロラムプシル 0. 10g(0.33mmol, 1. 0 eq), HOB t 5 0 mg (0. 37 mm o 1. 1. 1 e g) を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌しDCC7 7mg (0.35mmol, 1.0eg) を加え、室温

認後生じた結晶を濾別し濾液を減圧下濃縮し残渣をシリ カゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタ ノール16%で溶出) 標題化合物のHOB t 塩0.18 gを得た。これを 0. 5 N水酸化ナトリウム水溶液と塩 化メチレンで分液し、塩化メチレン層をシリカゲルプレ ートで精製(クロロホルム/メタノール/アンモニア水

56

=100/20/1) することにより標題化合物56m g (0.081mmol, 23.9%) を淡黄白色結晶 として得た。

NMR (DMSO- d_6) δ : 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 3 (d, 1 H), 7. 2 (s, 1H), 7.04 (d, 2H), 7.02 (s, 1 H), 6. 9 5 (s, 1 H), 6. 6 7 (d, 2 H), 3.84 (s, 3H), 3.7 (s, 8H), 3. 38 (s, 3H), 2. 44 (m, 4H), 2. 4 (m, 4H), 2. 25 (t, 2H), 1. 82 (m, 2H), 1.5 (m, 4H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3293, 2934, 163 8, 1519, 1246, 740

元素分析(計算值+H2O) C:60.67, H:6. 65, N:12. 91, Cl 9. 95, (分析値) C: 60.74, H: 6.73, N: 12.91, C 1:9.64

【0084】実施例7 (化合物 (6) の合成方法) 6- [4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエ <u>チル)アミノ)フェニル]プトチリルアミノ]-1-メ</u> チルー2-ピロールカルポキサミド] インドールー2-[N-(7-アミノ-4-アザヘプチル)] カルボキサ

(反応1) 1-N-t-プトキシカルボニル-1,7ージアミノー4ーアザヘプタン

ジプロピレントリアミン6. 7g(0.051mol, 4. 25 e q) をジオキサン50 m L に溶解し、室温で ジー t ープチルジカルポネート2.7g(0.012m ol)のジオキサン40mL溶液を5時間かけて滴下 し、一晩放置後さらに9時間攪拌した。減圧下濃縮後、 残留物に水80mLを加え塩化メチレンにて3回抽出 し、水洗3回の後硫酸ナトリウム乾燥し、減圧下溶媒を 留去した。残留物をガラスチューブオープン (0.2m mHg, 220℃) にて減圧蒸留することにより、標題 化合物 0. 80g (3. 45 mm o 1) を黄色オイルと して得た。

NMR (CDCI₃) δ : 3. 21 (bs, 2H), 3. 19 (m, 2H) 2. 66 (m, 4H), 2. 15 (m, 2H), 1.81 (m, 2H), 1.65 (m, 2H), 1. 44 (s, 9H)

(反応2) 6-(1-メチル-4-ニトロピロールー2-カルポキサミド) インドール--2- [N- (7-にもどし4. 5時間攪拌後一晩放置した。反応終了を確 50 N-t-プトキシカルボニルー7-アミノー4-アザヘ

プチル)]カルポキサミド

6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸 0.40g(1.17mmol)、CDI0.23g(1.42mmol,1.2eq)をDMF8mLに溶解し、窒素気流下室温で攪拌した。1時間後氷冷し、1-N-t-ブトキシカルボニル-1,7-ジアミノ-4-アザヘプタン0.54g(2.3mmol,2.0eq)のDMF5mL溶液を加え室温にもどし8時間攪拌後一夜放置した。減圧下溶媒を留去し、残留物をシリカゲルカラムクロマトにて精製(塩化メチレン/メタノール20-24%で溶出)した。エーテルでスラッジングすることにより標題化合物 0.26g(0.49mmol)を黄色結晶として得た。

mp. 174-177℃

NMR (DMSO-d₆) δ :10.1 (s, 1H) 8. 5 (t, 1 H) 8. 2 (s, 1 H) 8. 0 (s, 1 H) 7. 7 (s, 1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 3 (d, 1H) 7.0 (s, 1H) 6.8 (m, 1H) 4. 0 (s, 3H) 3. 3 (m, 2H) 3. 0 (m, 2 H) 2. 6 (t, 2 H) 2. 5 (t, 2 H) 1. 7 (m, 2H) 1. 5 (t, 2H) 1. 37 (s, 9H) (反応3) 6- [4- [4- [4- [N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ <u>/] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン</u> ドール-2- [N-(7-N-t-プトキシカルボニル <u>-7-アミノー4-アザヘプチル)]カルボキサ</u>ミド 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2- [N-(7-N-t-プトキ シカルボニルー7-アミノー4-アザヘプチル)]カル 30 ボキサミド 0. 26g (0. 49mmol) をDMF 4 mLとメタノール4mLの混合溶媒に溶解し、10%P d-C0. 10gを加え、接触水素添加を行った。反応 終了後、触媒を濾別、濃縮し、残留物をDMF8mLに 溶解した。クロラムプシル0. 15g(0.49mmo 1, 1. 0 e q), HOB t 7 3 mg (0. 54 mm o 1, 1.1 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌しDCC 0. 11g (0. 53mmol、1. 1eq) を加え、 た後室温にもどした。8時間攪拌して一夜放置の後、生 じた固体を濾別し減圧下濃縮し、残留物を塩化メチレン 40 80mLに溶解し0.5N水酸化ナトリウム水溶液と分 液し、さらに塩化メチレン抽出2回をおこなった。硫酸 ナトリウム(無水)乾燥後濃縮し、シリカゲルカラムク ロマトにて精製(塩化メチレン/メタノール 25%で 溶出) しエーテルより結晶化することにより標題化合物 144mg (0.19mmol) を黄色結晶として得

mp. 188° C (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ : 11. 5 (s, 1H) 9. 8 (s, 2H) 8. 5 (m, 1H) 7. 95 (s,

1 H) 7. 5 (d, 1 H) 7. 3 (d, 1 H) 7. 2 (s, 1 H) 7. 0 4 (d, 2 H) 7. 0 4 (s, 1 H) 6. 9 5 (s, 1 H) 6. 8 8 (m, 1 H) 6. 6 7 (d, 2 H) 3 8 4 (s, 3 H) 3. 7 (s, 8 H) 3. 0 (q, 2 H) 2. 7 (m, 2 H) 2. 6 5 (t, 2 H) 2. 2 5 (t, 2 H) 1. 8 (m, 2 H) 1. 7 4 (m, 2 H) 1. 6 (m, 2 H)

58

(反応4) <u>6-[4-[4-[4-[N, N-ピス</u>(2-クロロエチル) アミノ) フェニル] プトチリルアミノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] インドール-2-[N-(7-アミノ-4-アザヘプチル)] カルボキサミド塩酸塩

6-[4-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1-メチル-2-ビロールカルボキサミド] インドール-2-[N-(7-N-t-ブトキシカルボニル-7-アミノ-4-アザヘプチル)] カルボキサミド 0. 13g (0.17mmol)をトリフルオロ酢酸2mLに溶解し、窒素気流下室温で攪拌した。1時間後減圧下<40℃で溶媒を留去し、残留物をエーテルより結晶化することにより標題化合物のトリフルオロ酢酸塩130mg (0.117mmol)を得た (mp.111-118℃)。得られた塩の95mgを4N塩酸/ジオキサン2mLに懸濁し共沸した。同操作をさらに2回繰り返すことにより標題化合物82mg (0.093mmol)を肌色結晶として得た。

mp. 177. $5-180^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ : 11. 5 (s, 1H) 9. 82 (s, 1H) 9. 81 (s, 1H) 8. 57 (m, 1H) 8. 04 (s, 1H) 7. 84 (bs, 1H) 7. 5 (d, 1H) 7. 3 (d, 1H) 7. 2 (s, 1H) 7. 05 (s, 1H) 7. 04 (d, 2H) 6. 97 (s, 1H) 6. 67 (d, 2H) 3. 84 (s, 3H) 3. 7 (s, 8H) 3. 4 (t, 2H) 3. 0 (m, 4H) 2. 87 (m, 2H) 2. 5 (m, 2H) 2. 25 (t, 2H) 1. 88-1. 8 (m, 6H)

H)
IR (KBr) cm⁻¹; 3278, 2956, 1678, 1519, 1202, 1135, 837, 722 [0085] 実施例8 (化合物(7)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミノ] -1ーメチル-2-ピロールカルボキサミド] インドール-2-[N-(2-アミジノエチル)] カルボキサミド塩酸塩(反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキサミド) インドール-2-(Nーシアノエチル) カルボキサミド インドール-2-(Nーシアノエチル) カルボキサミド インドール-2-ピロールカルボキサミド) インドールー2ーピロールカルボキサミド) インドールー2ーピロールカルボキサミド) インドールー2ーカルボン酸0.40g(1.

12mmol)をDMF12mLに溶解し、CDI0.

22g(1.36mmol, 1.2eq) を加えて攪拌 した。4. 5時間後、窒素雰囲気下氷冷し2-シアノエ チルアミン0. 10mL (1. 36mmol, 1. 2e q)をシリンジ滴下し、室温にもどし9時間攪拌した。 減圧下溶媒留去後、残渣にメタノールでスラッジングす ることにより標題化合物を黄色結晶(0.42g,9 8. 2%) として得た。

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.1$ (s, 1H), 8. 8 (t, 1 H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 H) 7. 35 (d, 1H), 7. 1 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 5 (q, 2H), 2. 8 (t, 2 H)

(反応2) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ <u>ールカルポキサミド) インドールー2ー [N-(2-ア</u> ミジノエチル)]カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2- [N-(2-シアノエチ ル)]カルボキサミドO.63g(1.66mmol) をエタノール $2.5\,\mathrm{mL}$ に懸濁し、氷冷下塩酸ガスを吹き 20 6-[4-[4-[4-[N,N-ビス(2-クロロエ]]]込んだ。1時間後吹き込みを止め室温にもどし1.5時 間攪拌した。溶媒を留去後残渣をエーテルで洗浄し、上 清をデカントして除いた。得られた結晶をメタノール5 mLとエタノール13mLの混合溶液に懸濁し、室温で 攪拌しながらアンモニアガスを2. 5時間吹き込み、生 じた固体を濾取することにより標題化合物を黄白色結晶 (0.58g, 80.5%) として得た。

mp. $267-268^{\circ}$ C

NMR $(DMSO-d_6)$: 10. 15 (s, 1H), 9. 06 (bs, 1H), 8. 77 (t, 1H), 8. 7 (bs, 2H), 8. 22 (s, 1H), 8. 03 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7. 55 (d, 1 H), 7. 3 5 (d, 1 H), 7. 1 5 (s, 1 H), 4.0 (s, 3H), 3.63 (q, 2H), 2. 7 (t, 2H)

(反応3) 6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ ノ] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン ドール-2-[N-(2-アミジノエチル)]カルボキ サミド塩酸塩

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2- [N-(2-アミジノエチ ル)] カルポキサミド塩酸塩 0. 15g (0. 35mm ol)をDMFとメタノールの混合溶媒中、Pd-Cを 用いて接触水素添加を行い、対応するアミノ体を合成し た。触媒を濾別し、濾液の濃縮残渣をDMF5mLに溶 解し、クロラムプシル104mg(0.34mmol, 0. 98 eq), HOB t 55 mg (0. 41 mm o 1, 1. 1 e q) を加え、窒素気流下氷冷し、DCC8 2mg(0.40mmol, 1.1eq)を添加後室温 *50* <u>[3-(メチルチオ)プロピル]]カルボキサミド</u>

60

にもどし、6時間攪拌後一晩放置した。翌日生じた固体 を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラ ムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール20 %で溶出) 塩化メチレンで結晶化することにより標題化 合物を淡黄色結晶 (91mg, 38.2%) として得

mp. 158-162° C

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 2H), 9. 02 (bs, 2H), 8. 67 (t, 1H), 8. (s, 1H), 7. 7 (s, 1H), 7. 55 (d, 1 10 57 (bs, 2H), 8. 03 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1 H), 7. 1 (s, 1H) 7. 04 (d, 2H), 6. 96 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 3.84 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 6 (m, 2 H), 2.67 (m, 2H), 2.5 (t, 2H), 2. 25 (t, 2H), 1. 8 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3285, 2961, 163 5, 1519, 1248, 743

【0086】実施例9 (化合物(8)の合成方法)

<u>チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ</u> ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-[3-(メチルチオ)プロピル]]カルボキサミ ド塩酸塩

6-(4-ホルミルアミノ-1-メチル-(反応 1) 2-ピロールカルボキサミド) インドールー2-カルボ ン酸

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸0.35g(1. 30 07mmo1) をPd-Cを用いて接触水素添加を行 い、対応するアミノ体へと導いた。これをDMF6mL に溶解し、CDIO. 87g (5.37mmol, 5. 0 e q) /THF 1 5 m L に ぎ酸 0. 2 0 m L (5. 3 mmol, 5.0eq) を加え、1.5時間攪拌調製し たものを窒素雰囲気下氷冷攪拌しながら滴下し、滴下終 了後室温にもどし4時間攪拌した。減圧下溶媒を留去 し、残渣を塩化メチレンと0.5N水酸化ナトリウム水 溶液で分液し、水層を4N塩酸で酸性にし生じた結晶を 適取することにより標題化合物を茶褐色結晶として0.

40 25g (0.80mmol) 得た。74.3%mp.2 13-215℃

NMR (DMSO-d₆) δ ; 10.06 (s, 1 H), 9. 85 (s, 1H), 8. 14 (s, 1H), 8. 06 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 3 3 (d, 1 H), 7. 2 5 (s, 1 H), 7. 0 2 (s, 1H), 7. 00 (s, 1H), 3. 86 (s, 3 H)

(反応2) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチル-<u>2 - ピロールカルボキサミド) インドールー2 - [N -</u>

6-(4-ホルミルアミノ-1-メチル-2-ピロール カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸0.21 g (0.76mmol)をDMF7mLに溶解し、CD IO. 14g (O. 86mmol, 1. 13eq)を加 え、窒素雰囲気下室温攪拌した。1.5時間後氷冷し、 3- (メチルチオ) プロピルアミン92 µ L (0.84 mmol, 1. 1 e q) を加え、室温にもどし4. 5時 間攪拌した。減圧下溶媒を留去し残渣をシリカゲルカラ ムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール8% で溶出)、エーテルより結晶化することにより標題化合 10 H) 物0.23g(0.60mmol,71.9%)を茶白 色結晶として得た。

mp. 215-220℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.1$ (s, 1H), 9. 8 (s, 1 H), 9. 4 (t, 1 H), 8. 14 (s, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 3 (d, 1 H), 7. 25 (s, 1 H), 7. 05 (s, 1H), 7. 0 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3.38 (m, 2H), 2.53 (m, $2\,\mbox{H})$, $2.~0\,6$ (s, $3\,\mbox{H})$, 1.~8 (m, $2\,\mbox{H})$ (反応3) 6-(4-アミノ-1-メチル-2-ピロ <u>ールカルボキサミド) インドール-2- [N- [3-</u> (メチルチオ) プロピル]] カルボキサミド塩酸塩 6-(4-ホルミル-1-メチル-2-ピロールカルボ キサミド) インドール-2- [N-[3-(メチルチ オ) プロピル]] カルボキサミド 0. 21g (0.55 mmo1)をメタノール7mLに懸濁し、4N塩酸/ジ オキサン 0.6mLを加え、室温で5時間攪拌した。 減圧下溶媒を留去し残渣に塩化メチレンとメタノールを 加え、生じた結晶を濾取することにより標題化合物を褐 30 色結晶として0. 15g(0. 38mmol, 69. 1 %) 得た。

(反応4) 6- [4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] プチリルアミ <u>/] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン</u> ドールー2 - [N - [3 - (メチルチオ) プロピル]] カルポキサミド塩酸塩

6-(4-アミノ-1-メチル-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2 - [N-[3-(メチルチオ) プロピル]] カルボキサミド塩酸塩 0.1 5 g (0.3 40 Fールー<math>2 - [N-(4-ピコリル)] カルボキサミド8 mmo1)をDMF5mLに溶解し、トリエチルアミ >53 μ L (0. 38 mm o 1, 10 e q), DMAP (触媒量)、クロラムプシル119mg (0.39mm o 1, 1.0 e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷攪拌し た。DCC96mg (0.47mmol, 1.2eq) を加え、室温にもどし1時間攪拌後一晩放置した。溶媒 を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し (塩化メチレン/メタノール 4%で溶出)、エーテル より結晶化することにより標題化合物90mg(0.1 4mmo1, 37.0%) を黄色結晶として得た。

62

mp. $230-233^{\circ}$ C NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 2H), 8. 4 (t, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 5 (d, 1H), 7.3 (d, 1H), 7.2 (s, 1 H), 7.04 (d, 2H), 7.03 (s, 1H), 6. 95 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 8 4 (s, 3H), 3.7 (s, 8H), 3.35 (t,

2H), 2.5 (m, 4H), 2.25 (t, 2H), 2. 06 (s, 3H), 1. 84-1. 77 (m, 4

IR (KBr) cm^{-1} ; 3403, 3303, 291 8, 1639, 1520, 1405, 1248, 825 【0087】実施例10 (化合物(9)の合成方法) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ <u>チル)アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ</u> ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-**[N-(4-ピコリル)]カルボキサミド塩酸塩** (反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ

<u>ールカルボキサミド) インドールー2- [N-(4-ピ</u> 20 コリル)]カルボキサミド

6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー2-カルボン酸0.30g(0. 88mmo1), CDIO. 17g (1.05mmo 1, 1. 2 e q) をDMF 7 m L に溶解し、窒素雰囲気 下室温で攪拌した。1時間後氷冷し4-ピコリルアミン 0. 10mL (1. 0mmol, 1. 14eq) を加 え、室温にもどし2. 5時間攪拌した。減圧下溶媒を留 去し、残渣をメタノールでスラッジングすることにより 標題化合物 0. 3 3 g (0. 7 9 mm o 1, 8 9. 6 %)を黄白色結晶として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ :10.13 (s, 1 H), 9. 07 (t, 1H), 8. 5 (d, 1H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 73 (s, 1H), 7. 57 (d, 1H), 7. 37 (d, 1 H), 7. 3 3 (d, 2 H), 7. 1 6 (s, 1 H), 4.53 (d, 2H), 4.0 (s, 3H) 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (反応2) <u>(2-クロロエチル)アミノ]フェニル]プチリルアミ</u> **ノ]-1-メチル-2-ピロ-ルカルボキサミド]イン** 塩酸塩

6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2- [N- (4-ピコリル)] カ ルポキサミド 0. 3 4 g (0. 8 1 mm o 1) を P d -Cを触媒に用いて常圧接触水添でアミノ体へと導いた。 これをDMF5mLに溶解し、クロラムプシル0.22 g (0. 72mmol, 0. 89eq), HOBt 0. 11g (0.81mmol, 1.0eq) を加え、窒素 雰囲気下氷冷し、DCC0. 16g (0. 78mmo 50 I, 0.96eq) を加え、室温にもどし一晩放置し

た。減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロ マトにて精製し(塩化メチレン/メタノール 8%で溶 出)、エーテルより結晶化することにより標題化合物 0. 133g (0. 20mmol, 27. 4%) を淡黄 色結晶として得た。

mp. $>300^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 82 (s, 1H), 9. 8 (s, 1H), 9. 07 (t, 1H), 8. 55 (d, 2H), 8. 03 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7.4 (d, 2H), 7.33 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 7. 05 (d, 2H), 6. 96 (s, 1H), 6. 67 (d, 2 H), 4. 5 5 (s, 2 H), 3. 8 4 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 2. 25 (t, 2 H), 1. 8 (ddd, 2H) IR (KBr) cm-1; 340 5, 3287, 2933, 1648, 1519, 124 6, 827, 742

【0088】実施例11 (化合物(10)の合成方

<u>チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ</u> ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-[N-(3-ピコリル)] カルボキサミド

(反応1) 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ <u>ールカルボキサミド)インドール-2-[N-(3-ピ</u> コリル)]カルポキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドール-2-カルボン酸0.20g(0.56mmol)をDMF5mLに溶解し、CDIO. 1 1g(0.68mmol, 1.2eg)を加え、室温で 30 攪拌した。1時間後氷冷し、3-ピコリルアミン63μ L (0. 62mmol, 1. 1eq) を加え、室温にも どし11時間攪拌した。溶媒を留去後残渣をメタノール でスラッジングすることにより、標題化合物を黄白色結 晶(0.21g,89.6%)として得た。

mp. $> 270^{\circ}$ C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 1 (s, 1H), 9. 0 (t, 1H), 8. 6 (s, 1H), 8. 47 (d, 1 H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 7 (t, 1H), 7. 7 (s, 1H) 7. 5 6 (d, 1 H), 7. 3 6 (d, 1 H), 7. 3 5 (d, 1H), 7. 13 (s, 1H), 4. 53 (d, 2H), 4.0 (s, 3H)

(反応2) <u>6-[4-[4-[4-[N, N-ピス</u> (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ <u>/] -1-メチル-2-ピロールカルボキサミド] イン</u> <u>ドール-2-[N-(3-ピコリル)]カルボキサミド</u> 6-(1-メチル-4-ニトロ-2-ピロールカルポキ サミド) インドールー2~ [N-(3-ピコリル)] カ ルポキサミド 0.36g (0.86mmol) からPd 50 64

Cを触媒に用いて常圧接触水添で相応するアミノ体を 合成した。このアミノ体をDMF15mLに溶解し、ク ロラムプシル 0. 26g (0.85mmol, 1.0e q), HOBt 0. 13g (0. 96mmol, 1. 1 e q) を加え、窒素気流下氷冷し、DCC 0.20g (0.97mmol, 1.1eq) を加え、室温にもど . し5時間攪拌後一晩放置した。生じている固体を濾別 後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロ マトで精製した(塩化メチレン/メタノール4-8 10%)。溶出フラクションを濃縮し残渣をメタノールでス ラッジングしたところ標題化合物が白色結晶(0.17 g, 29.0%) として得られた。

mp. 270-280 (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ : 9. 8 (s, 1H), 9. 79 (s, 1H), 9. 0 (t, 1H), 8. 57 (s, 1H), 8. 47 (d, 1H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 74 (d, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 37 (t, 1 H), 7. 3 (d, 1 H), 7. 2 (s, 1H), 7. 1 (s, 1H), 7. 04 (d, 2 6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ 20 H), 6.95 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 4. 52 (d, 2H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 2. 24 (t, 2H), 1. 82 (m, 2H)

> IR (KBr) cm⁻¹; 3 2 9 3, 2 9 3 2, 1 6 5 6, 1520, 1434, 1250, 826 【0089】実施例12 (化合物 (11) の合成方法 3-[6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-ク ロロエチルアミノ]フェニル]プチリルアミノ]-1-メチルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2 <u>-カルボキシアミノメチル]-1-メチルピリジニウム</u> クロライド

6-[4-[4-[4-[N, N-ピス(2-クロロエ チル)アミノ]フェニル]プチリルアミノ]ー1ーメチ ルー2-ピロールカルボキサミド] インドールー2-(0. 15mmol) をTHF2mLとDMF3mLの 混合溶媒に溶解し、ヨードメタン50μL(0.80m mol, 5.4eq) を加え、室温で7時間攪拌した。 減圧下溶媒を留去し、残渣をメタノール70mLに溶解 40 しイオン交換カラム (Dowex 1×8) を通した。 溶出フラクションを濃縮し、IPAにて結晶化すること により標題化合物44mgを, また濾液から2次晶51 mgをそれぞれ淡黄白色結晶 (95mg, 87. 4%) として得た。

NMR (DMSO-d⁶) δ : 9. 83 (s, 1H), 9. 82 (s, 1H), 9. 3 (t, 1H), 9. 03 (s, 1 H), 8. 9 (d, 1 H), 8. 5 3 (d, 1 H), 8. 1 (dd, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7. 04 (d,

2 H), 6. 9 7 (s, 1 H), 6. 6 7 (d, 2 H), 4. 6 7 (d, 2 H), 4. 3 7 (s, 3 H), 3. 8 4 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8 H), 2. 2 5 (t, 2 H), 1. 8 (m, 2 H)

【0090】実施例13 (中間体(b)の合成方法) 6-ニトロインドール-2-[N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド

6 - ニトロインドールー2 - カルボン酸 0. 21g (1.0 mmol)をTHF5 mLに溶解し、窒素気流下氷冷し、CDI0.18g(1.1 mmol, 1.1 eq)を加え、室温にもどし攪拌した。2.5 時間後、再び氷冷し、N,Nージメチルー1、3ープロパンジアミン0.13 mL(1.04 mmol, 1.0 eq)を滴下し、室温に戻し2時間攪拌した。溶媒を留去し、残渣を塩化メチレンー水で分液した。硫酸ナトリウム乾燥、減圧下濃縮操作を行った後、得られた残渣をエーテルでスラッジングすることで標題化合物を黄白色結晶(0.24g,83%)として得た。

mp. 168-169° C

NMR (CDCl₃) δ:11.0 (bs, 1H), 9.31 (bs, 1H), 848 (s, 1H), 8.0 1 (d, 1H), 7.71 (d, 1H), 6.77 (s, 1H), 3.72 (q, 2H), 2.61 (t, 2H), 2.40 (s, 6H), 1.86 (m, 2H) [0091] 実施例14 (化合物 (12) の合成方法)

 $\frac{6-[4-[1-メチル-4-[4-[N, N-U]]]}{2}$ $\frac{6-[4-[1-メチル-4-[4-[N, N-U]]]}{2}$ $\frac{1}{2}$ \frac

(反応1) <u>1-メチル-4-(1-メチル-4-二ト</u> ロピロール-2-カルボキサミド) ピロール-2-カル ボン酸エチル

1 - メチル-4 - 二トロピロール-2 - カルボン酸エチル (2.02mmol) からPd-Cを触媒に用いて常圧接触水添で相応するアミノ体を合成した。この4-ア 40 ミノー1 - メチルーピロール-2 - カルボン酸エチルを DMF6mLに溶解し1 - メチルー4 - 二トロピロール-2 - カルボン酸0.34g(2.0mmol,1.0eq), HOBt0.30g(2.22mmol,1.1eq)を加え、窒素気流下氷冷し、DCC0.46g(2.23mmol,1.1eq)を加え、窒素気流下氷冷し、DCC0.46g(2.23mmol,1.1eq)を加え室温にもどし2.5時間攪拌した。生じている固体を濾別した後、濾液を減圧下濃縮し、残渣をメタノールでスラッジングすることにより標題化合物を淡黄白色結晶(0.49g,76.5%)として得た。

66

mp. 231-232℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 25 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 43 (s, 1H), 6. 9 (s, 1H), 4. 2 (q, 2H), 3. 95 (s, 3H), 3. 85 (s, 3H), 1. 28 (t, 3H)

(反応2) <u>4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カル</u>ボン酸

4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル0.49g(1.53mmol)をエタノール20mLに懸濁し、1.25N水酸化ナトリウム水溶液20mLを加え、100℃オイルバス中1時間加熱還流した。減圧下エタノールを留去した後、4N塩酸にて酸性にし、生じた結晶を濾取することにより標題化合物を黄白色結晶(0.39g,87.2%)として得た。

mp. 246.8-248°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 23 (s, 1 20 H), 8. 17 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7. 4 (s, 1H), 6. 83 (s, 1H), 3. 96 (s, 3H), 3. 84 (s, 3H)

(反応3) 6- [4-(1-メチル-4-ニトロピロ ール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2 ーカルボキサミド] インドール-2- [N-[3-(ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド

6-ニトロインドール-2-[N-[3-(ジメチルア ミノ)プロピル]]カルボキサミド0.10g(0.3 4mmol) をメタノール6mLに溶解し、Pd-Cを 触媒として接触水素添加を行い,対応するアミノ体を合 成した。触媒を濾別後、減圧下濃縮し、残渣をDMF4 **m**Lに溶解し、4-(1-メチル-4-ニトロピロール -2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カ ルボン酸 0. 10g (0. 34mmol, 1. 0e q), HOBt57mg (0. 42mmol, 1. 2e q)を加え、窒素気流下氷冷攪拌した。DCC77mg 37mmol, 1. leq)を添加後氷浴をはず し、5時間攪拌後一晩放置した。翌日,生じた固体を濾 別し、濃縮後シリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩 化メチレン/メタノール16%で溶出) エーテルより結 晶化することにより標題化合物を黄色結晶(0.11 g, 60.5%) として得た。

mp. 167-171° C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 3 (s, 1H), 10. 1 (s, 1H), 8. 2 (s, 1H), 7. 63 (d, 1H,), 7. 61 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (s, 1H), 7. 2 (s, 1H), 6. 8 (s, 1H), 6. 6 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 9 (s, 3H), 3. 5 (m, 2 50 H), 2. 6 (t, 2H), 2. 5 (s, 6H), 1.

9 (m, 2H)

(反応4) 6-[4-[1-メチル-4-[4-[4 - [N, N-ピス(2-クロロエチル)アミノ]フェニ <u>ル] ブチリルアミノ] ピロール-2-カルボキサミド]</u> - 1 - メチルピロール - 2 - カルボキサミド] インドー N-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]]カルポキサミド

6-[4-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カ ルボキサミド) -1-メチルピロール-2-カルボキサ ルアミノ) プロビル]] カルボキサミド 0.10g (0.19mmol)をメタノール中PdーCを用いて 接触水素添加を行い、対応するアミノ体を合成した。触 媒をろ過後、濃縮残渣をDMF3mLに溶解し、クロラ ムプシル59mg (0.19mmol, 1.0eq), HOBt 29mg (0. 21mmol, 1. 1eq) & 加え、窒素気流下氷冷攪拌し、DCC43mg(0.2) 1 mmol, 1. 1 e q) を加え、氷浴をはずし4. 5 時間攪拌後、一夜放置した。翌日生じた固体を濾別し、 滅圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精 20 法) 製し(塩化メチレン/メタノール16%で溶出)、塩化 メチレンに溶解し、0.5N水酸化ナトリウム水溶液に て洗浄後乾燥、濃縮、エーテルより結晶化(17mg, 24.6%) して表題化合物を得た。

mp. 200-205 (dec.)

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.0$ (s, 1H), 9. 9 (s, 1 H), 9. 8 (s, 1 H), 7. 6 (d, 1H), 7. 45 (d, 1H), 7. 3 (s, 1 H), 7. 16 (s, 1H), 7. 15 (s, 1H), 7. 04 (d, 2H), 6. 9 (s, 1H), 6. 8 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 6. 54 (s, 1 H), 3. 87 (s, 3 H), 3. 84 (s, 3 H), 3. 7 (s, 8H), 3. 2 (m, 2H), 2. 3 (m, 2H), 2.25 (m, 2H), 1.8 (m, 4H), 1.7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3297, 2945, 165 5, 1520, 1248, 818

【0092】実施例15 (中間体 (c) の合成方法) 6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー-2-[N-[3-(N, N-ジ 40 <u>メチルアミノ)プロピル]]カルボキサミド</u>

6-ニトロインドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルポキサミドからРd-Cを触媒に用いて常圧接触水添して得た6-アミノイン ドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (1. 72mmol) のD MF5mL溶液にHOBt0.26g(1.92mmo 1, 1. 1 e q)、1-メチル-4-ニトロ-2-ピロ ールカルボン酸 0.29g(1.70mmol, 1.0 eq)を加え、窒素気流下、氷冷下攪拌した。EDCI 50 68

0. 36g (1. 88mmol, 1. 1eq) を塩化メ チレン3mLとDMF12mLの混合溶媒に溶解し滴下 した。氷浴をはずし2時間攪拌、一晩放置した。翌日反 応をチェックしたところ、原料が残っていたのでEDC IO. 36mmol (1.88mmol, 1.1eq) を追加し更に6時間攪拌、一晩放置した。反応終了を確 認後、減圧下溶媒を留去し、残渣に酢酸エチルと水を加 え分液した。酢酸エチル層をあわせ、硫酸ナトリウム (無水) 乾燥後、溶媒を留去し得られた残渣をエーテル ミド] インドール-2-[N-[3-(N,N-3)]メチ 10 と少量塩化メチレンでスラッジングすることにより標題 化合物を黄色結晶(0.64g)として得た。

mp. 230℃以上

NMR (CDC1₃) δ :11.63 (s, 1H), 9. 9 (bs, 1H), 8. 66 (t, 1H), 8. 2 3 (s, 1 H), 7. 5 5 (d, 1 H), 7. 3 4 (d, 1H), 7. 1 (s, 1H), 3. 98 (s, 3 H), 3. 36 (q, 2H), 3. 11 (t, 2H), 2. 77 (s, 6H), 1. 92 (m, 2H)

【0093】実施例16 (化合物(13)の合成方

6-[4-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ チル)アミノ]フェニル]プチリルアミノ]-1-メチ <u>ルー2-ピロールカルボキサミド</u>] インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルボキサミド

6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキ サミド) インドールー-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ)プロピル]]カルボキサミドからРdー Cを触媒に用いて常圧接触水添して得た6-(4-アミ 30 ノー1ーメチルー2ーピロールカルボキサミド) インド -ル-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (0.73 mm o 1) を塩化 メチレン5mLに溶解し、HOBt0.11g(0.8 1 mm o l, 1. 1 e q)、クロラムプシル0. 22 g (0.72mmol, 0.99eg) を加え、塩化メチ レン5mLとDMF2mLを加えた後、窒素気流下、氷 冷下攪拌した。DCCO. 16g(0.78mmol, 1. 1 e q) を加えた後氷浴をはずし、1. 5 時間攪拌 後、一晩放置した。生じている固体を濾別し、濾液を減 圧下濃縮することによって得られた残渣を、炭酸水素ナ トリウム飽和水溶液と塩化メチレンで分液し、有機層を 硫酸ナトリウム(無水)乾燥後濃縮した。得られた残渣 をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メチレン /メタノール20%で溶出)、濃縮、エーテルより結晶 化することで、標題化合物をクリーム色結晶(0.30 g, 62, 3%) として得た。

mp. 150℃から分解

NMR (DMSO-d₆) δ : 9.8 (s, 2H), 8. 44 (t, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (d, 1H), 7. 2 (s, 1 H), 7.04 (d, 2H), 7.02 (s, 1H), 6. 95 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 39-3. 28 (m, 4H), 2.37 (t, 2H), 2.25 (t, 2H), 2. 22 (s, 6H), 1. 82 (m, 2H), 1.7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3286, 2948, 164 4, 1520, 1404, 1247

【0094】実施例17 (中間体 (d) の合成方法) 6-(6-二トロインドール-2-カルボキサミド) イ 10 -ム色結晶として得た。 <u>ンドールー2-[N-[3-(N,N-ジ</u>メチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミド

6-ニトロインドール-2- [N-[3-(N, N-ジ メチルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 0. 21g (0. 72mmol) をDMF4mLとメタノール5m Lに溶解し、Pd-C0.10gを加え、接触水素添加 を行い対応するアミノ体へと導いた。これをDMFに溶 解し6-二トロインドール-2-カルボン酸0.15g (0. 73 mm o 1, 1. 0 e q), HOB t 0. 11 g (0.81mmol, 1.1eq) を加え、, 氷冷窒 20 素気流下DCC0. 16g (0. 78mmol, 1. 1 e q)を加え、室温にもどし1時間攪拌後一夜放置し た。反応終了を確認後、生じた固体を濾別し濾液を減圧 下濃縮し残渣をメタノールでスラッジングすることによ り標題化合物 0. 29g (0. 51mm ol, 71. 2 %)を黄色結晶として得た。

mp. 167. 5-170℃

NMR (DMSO-d₆) δ :10.5 (s, 1H) 8. 53 (t, 1H) 8. 4 (s, 1H) 8. 1 (s, 1 H) 7. 95-7. 9 (m, 2 H) 7. 8 (d, 1 H) 7. 63 (s, 1H) 7. 6 (d, 1H) 7. 5 (d, 1H) 7. 45 (d, 1H) 7. 3 (t, 1H) 7. 26 (t, 1H) 7. 1 (s, 1H) 3. 3 (m, 2 H) 2. 6 (m, 2 H) 2. 4 (s, 6 H) 1. 8 (m, 2H)

【0095】 実施例18 (化合物(14)の合成方

6- [6- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエ <u>チル)アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドール</u> <u>-2-カルボキサミド] インドール-2- [N- [3- 40</u> **(N,N−ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミ**

6- (6-ニトロインドール-2-カルボキサミド) イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ) プロピル]] カルボキサミドHOB t 塩0. 19g (0.42mmol)をPd-Cを用いて接触水素添加 を行い対応するアミノ体へと導いた。これをDMFに溶 解しクロラムプシル0.14g(0.46mmol,

1. 1 eq), HOB t 0. 0 6g (0. 44mmo

0. 09g (0. 44mmol, 1. 06eq) を加 え、室温にもどした。 7 時間攪拌後一夜放置し、反応終 了確認後生じていた固体を濾別し、減圧下濾液を濃縮し

た。残渣をシリカゲルカラムクロマトにて精製し(CH 2 C 12/メタノール 2 4%で溶出), エーテルより結 晶化することにより標題化合物のHOB t 塩177mg を得た。このうち109mgを4N塩酸/ジオキサンで 2回共沸し、塩化メチレン- IPAより結晶化すること

70

により標題化合物 8 1 mg (0. 1 1 mm o l) をクリ

mp. 171-175℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.1$ (s, 1H), 10.05 (bs, 1H), 9.9 (s, 1H), 8. 6 6 (t, 1 H), 8. 1 (s, 1 H), 8. 0 4 (s, 1H), 7. 57 (d, 1H), 7. 54 (d, 1 H), 7, 4 3 (d, 1 H), 7, 3 8 (s, 1 H), 7. 15 (d, 1H), 7. 1 (s, 1H), 7. 06 (d, 2H), 6. 7 (d, 2H), 3. 7 (s, 8H), 3

IR (KBr) cm⁻¹; 3247, 2961, 267 6, 1636, 1545, 1245, 830 元素分析(計算値+1.5HCl+1.5H2O)C: 56. 51, H: 6. 09, N: 12. 47, C1: 1 5. 78, (分析値) C:56. 28, H:5. 74, N:12.63, C1:15.86 【0096】実施例19 (化合物(15)の合成方

6-(6-ホルミルアミノインドール-2-カルボキサ ミド) インドールー2- [N- [3- (N, N-ジメチ

ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド 6-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド) イ ンドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミ ノ)プロピル]]カルボキサミド93mg(0.21m mol)をPd-Cを用い接触水素添加を行い対応する アミノ体へと導いた。これをDMF2mLに溶解,窒素 気流下氷冷し、CDIO. 17g (1.05mmol, 5. 0 e q) のTHF 4 m L 溶液にぎ酸 4 0 μ L (1. 06mmo1, 5.0eq)を加え、窒素気流下室温で 攪拌することにより調整したものを滴下した。滴下終了 後室温にもどし6時間攪拌後反応終了を確認し、減圧下 溶媒を留去した。残渣をアルミナカラムクロマトにより 精製し(CH2C12/メタノール10%で溶出), メタ ノールと塩化メチレンで結晶化することにより標題化合 物48mg(0. 11mmol, 51. 2%)を白色結 晶として得た。

mp. 258-262°C

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.2$ (s, 1H) 1 0. 1 (s, 1H) 8. 45 (t, 1H) 8. 3 (s, 1 H) 8. 07 (s, 1 H) 8. 02 (s, 1 H) 7. 1, 1.06eq) を加え、窒素気流下氷冷し、DCC 50 6 (d, 1H) 7.56 (d, 1H) 7.43 (d, 1

H) 7. 4 (s, 1H) 7. 1 (d, 1H) 7. 05 (s, 1H) 2. 4 (m, 2H) 2. 25 (s, 6H) 1. 7 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹; 3315, 2866, 167 2, 1646, 1532, 1259, 815

元素分析(計算值+1.2H₂O)C:61.58, H: 6. 12, N: 17. 95, (分析値) C: 61. 68, H: 5. 98, N: 17. 56

【0097】実施例20 (中間体(e)の合成方法) キサミド) ピロールー2 - [N - [3 - (N, N - ジメ チルアミノ) プロピル]] カルポキサミド

(反応 1) 1-メチル-4-ニトロピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルポキサミド

1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸0. 50g(2.94mmol)とチオニルクロライドより 調製した1-メチル-4-ピロール-2-カルポニルク ロライドを塩化メチレン20mLに溶解し(溶け残りあ り)、窒素気流下氷冷攪拌しながら、N, N-ジメチル 20 -1, 3-プロパンジアミン0. 35mL (2.80m mo1, 0.95eq)を滴下した。氷浴をはずし、1 hr 攪拌後、溶媒を減圧下留去し、残渣を塩化メチレン と0. 1N水酸化ナトリウム水溶液で分液した。有機層 を硫酸ナトリウム乾燥後濃縮し、標題化合物を白色結晶 (0.37g,52%) として得た。

mp. 127.0-128.0°C

NMR (CDCl₃) δ : 8. 61 (bs, 1H), 7. 52 (s, 1H), 6. 93 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 48 (ddd, 2H), 2. 52 (t, 2H), 2. 33 (s, 6H), 1. 74 (dd d, 2H)

元素分析(計算値) C:51.96, H:7.13, N:22.12, (分析值) C:51.86, H:7. 07, N:22. 33

(反応 2) 1-メチル-4-(6-ニトロインドール <u>- 2 - カルボキサミド)ピロール - 2 - [N - [3 - </u> (N, N-ジメチルアミノ) プロビル]] カルボキサミ ۴

1-メチル-4-ニトロピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ドO. 17g (O. 67mmol) をPd-Cを用い接 触水素添加を行い対応するアミノ体へと導いた。これを DMF4mLに溶解し、HOBt0.10g(0.74 mmol, 1. 1eq)、6-ニトロインドール-2-カルボン酸 0. 14g (0. 68mmol, 1. 0e q)を加え、窒素気流下氷冷した。そこにEDCIO. 14g (0. 73mmol, 1. 1eq) ODMF5m L懸濁液を滴下し、室温に戻して4時間攪拌した。溶媒 を滅圧下留去し残渣を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と 50 7.1 (d,1H),7.06(d,2H),6.8

72

塩化メチレンで分液し、さらに水層を酢酸エチルで3度 抽出し、有機層を合わせ、硫酸ナトリウム(無水)乾 燥、濃縮により得られた残渣をエーテルより結晶化する ことにより、標題化合物を黄色結晶(0.14g,5 0.7%) として得た。

mp. 130-134° C

NMR (CDC1 $_3$ +DMSO-d $_6$) δ : 9. 8 (s, 1H), 8. 47 (s, 1H), 7. 987 (d, 1 H), 7. 9 (t, 1H), 7. 7 (d, 1H) 7. 3 <u>1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ</u> 10 6 (s, 1 H), 7. 3 1 (s, 1 H), 6. 7 (s, 1 H), 3. 9 5 (s, 3 H), 3. 4 5 (q, 2 H), 2.48 (t, 2H), 2.32 (s, 6H), 1. 75 (m, 2H)

> 【0098】実施例21 (化合物(16)の合成方

1-メチル-4- [6-[4-[4-[N, N-ビス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ <u> ノ]インドール-2-カルボキサミド]ピロール-2-</u> <u> [N− [3− (N, N−ジメチルアミノ) プロピル]</u> カルボキサミド

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロールー2 - [N - [3 - (N, N-ジメ チルアミノ) プロピル)] カルボキサミドからPd-C を用いて常圧接触水添し1-メチル-4-(6-アミノ インドールー2-カルボキサミド) ピロールー2- [N - [3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル)]カル ポキサミド(0.34mmol)を得た。これを塩化メ チレン2mLとDMF2mLの混合溶媒に溶解し、クロ ラムプシル0. 10g(0.33mmol, 0.97e 30 q), HOBt 50mg (0. 37mmol, 1. 1e q)を加え、窒素気流下氷冷下攪拌した。そこに、DC C77mg (0. 37mmol, 1. 1eq) &DMF 2mLに溶解して滴下し、室温に戻し攪拌を続けた。2 1. 5時間後、生じている結晶を濾別し、濾液を減圧下 濃縮した。残渣に塩化メチレンと炭酸ナトリウム飽和水 溶液を加え分液し、有機層を硫酸ナトリウム(無水)乾 燥後、濃縮した。残渣に酢酸エチルを加え、生じた結晶 を濾別し、濾液をシリカゲルカラムクロマトにて精製 (塩化メチレン/メタノール20%で溶出)した。溶出 フラクションの濃縮残渣をTLCプレートで精製(クロ ロホルム/メタノール/アンモニア水=7/3/0. 5) し、エーテル・アセトンより結晶化することにより 標題化合物を黄白色結晶(48mg, 21.8%)とし て得た。

mp. 220° C (dec.)

NMR (DMSO-d₆) δ :11.5 (s, 1H), 10. 2 (s, 1H), 9. 86 (s, 1H), 8. 1 6 (t, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 5 (d, 1 H), 7. 26 (s, 1 H), 7. 2 (s, 1 H),

(s, 1 H), 6.7 (d, 2 H), 3.8 (s, 3 H), 3.7 (s, 8H), 3.2 (q, 2H), 2. 5 ($(m,\ 2\ H)$, 2. $4\ 3\ (m,\ 2\ H)$, 2. $3\ 2$ (m, 2H), 2.28 (s, 6H), 1.85 (m, 2H), 1.66 (m, 2H) IR (KBr) cm^{-1} ; 3286, 2948, 163

2, 1519, 1440, 1252

【0099】実施例22 (化合物 (17) の合成方 法)

<u>ノ) ブチリルアミノ] インドール-2-カルボキサミ</u> <u>ド] ピロールー2ー [N-[3-(N, N-ジメチルア</u> ミノ) プロピル]] カルボキサミド

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメ チルアミノ) プロピル]] カルボキサミド(0.51m mol)をPd-Cを用い接触水素添加を行い対応する アミノ体へと導いた。これをDMF3mLに溶解し、ト リエチルアミン0.07mL (0.50mmol, 1. 0 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌した。4-(N, Nージメチルアミノ) プチリルクロライド (0.60m mol, 1. 17eq) の塩化メチレン5mL溶液を滴 下し、室温に戻し一晩放置した。溶媒を減圧下留去し、 残渣を炭酸ナトリウム飽和水溶液と酢酸エチルで分液 し、さらに水層を4N水酸化ナトリウム水溶液で強アル カリ性にした後酢酸エチルで抽出した。硫酸ナトリウム (無水) 乾燥、濃縮によって得られた残渣をシリカゲル カラムクロマトにて精製し(塩化メチレン/メタノール /アンモニア水=4/1/0.1-3/7/0.1で溶 出)濃縮。エーテルで結晶化することにより標題化合物 30 を黄褐色結晶 (80mg, 31.6%) として得た。 mp. 200. 8-202. 8°C

NMR (CDCl₃) δ :10.06 (s, 1H), 9. 74 (bs, 1H), 8. 4 (s, 1H), 8. 0 8 (s, 1 H), 7. 5 8 (b s, 1 H), 7. 5 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 6. 97 (s, 1 H), 6. 9 (d, 1 H), 6. 5 6 (s, 1 H), 3. 9 (s, 3H), 3. 48 (q, 2H), 2. 53(t, 2H), 2. 46-2. 4 (m, 4H), 1. 8 8 (m, 2H), 1.68 (m, 2H)

IR (KBr) cm^{-1} ; 3285, 2946, 163 6, 1542, 1440, 1401, 1255

【0100】実施例23 (中間体 (f) の合成方法) 1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロールー2-カルボン酸エチル

1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルポン酸エチ ルからPd-Cを用いて常圧接触水添を行い4-アミノ - 1 - メチルピロール- 2 - カルボン酸エチル (5.0 5 mmol) を得た、これをDMF40 mLに溶解し、 6-二トロインドールー2-カルボン酸1.04g

(5. 04mmol, 1. 0eq), HOBt 0. 77 g (5. 7mmol, 1. 13eq) を加え、窒素気流 化下氷冷下攪拌した。DCC1. 14g (5.7eq,

1. 1 e q) を加え、室温にもどし5時間攪拌した。生 じた結晶を濾別し、濾液を減圧下濃縮し、残渣に少量の メタノールと塩化メチレンを加え、溶け残る固体を濾取 することにより標題化合物を黄色結晶(1.41g,7 8. 5%) として得た。

74

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.6$ (s, 1H), 1-メチル-4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミ 10 8.37 (s, 1H), 7.93 (d, 1H, J=8)8), 7. 90 (d, 1H, J = 8. 8), 7. 52 (s, 1H), 7.44 (s, 1H), 7.0 (s, 1 H), 4. 23 (q, 2H, J = 7. 3), 3. 89 (s, 3H), 1.3(t, 3H, J=7.3)

【0101】実施例24 (化合物 (18) の合成方

1-メチル-4-(6-ホルミルアミノ-2-インドー <u>ルカルボキサミド)ピロールー2-(N-ピペリジノエ</u> <u>チル)</u>カルボキサミド

(反応1) 1-メチル-4-(6-ニトロインドール <u>-2-カルボキサミド)ピロール-2-カルボン酸</u> 1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロール-2-カルボン酸エチル0.8g (2. 25 mmol) をエタノール30 mLと1. 25 N水酸化ナトリウム水溶液の混合溶液中で1時間加熱還 流させた。4N塩酸で酸性にし、生じた固体を濾取して 目的物 0.7g (95%) を得た。

mp. 247-249℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.6$ (1H, s), 8. 3.6 (1 H, s), 7. 9-7. 8.5 (2 H, m), 7. 49 (1H, s), 7. 45 (1H, s), 6. 95 (1H, s), 3. 88 (3H, s) (反応2) 1-メチル-4-(6-ニトロ-2-イン

ドールカルボキサミド) ピロールー2 - (Nーピペリジ ノエチル) カルボキサミド

1-メチル-4-(6-ニトロインドール-2-カルボ キサミド) ピロールー2-カルボン酸0.35g(1. 06mmol)をDMF5mLに溶解し、CDI0.2 1g (1. 30mmol, 12eq) を加え、室温で1 時間攪拌した後、1-(2-アミノエチル)ピペリジン 0. 18mL (1. 26mmol, 1. 2eq) を滴下 し、さらに攪拌をつづけた。7.5時間後攪拌を止め、 そのまま一晩放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣 をシリカゲルカラムで精製し(塩化メチレン/メタノー ル12-16%で溶出)エーテルより結晶化することに より、標題化合物をだいだい色結晶(0.3g,64. 5%) として得た。

mp. 137-139℃

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.7$ (s, 1H). 50 8.4 (s, 1H), 8.25 (bs, 1H), 7.9

3 (d, 1H, J=8. 8), 7. 9 (d, 1H, J=8. 8), 7. 5 (s, 1H), 7. 36 (s, 1H), 6. 96 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3. 4 (m, 2H), 2. 9 (bs, 4H), 1. 67 (m, 4H), 1. 5 (bs, 2H)

(反応3) <u>1-メチル-4-(6-ホルミルアミノ-</u> 2-インド-ルカルボキサミド) ピロール-2-(N-ピペリジノエチル) カルボキサミド

1 ーメチルー4 ー (6 ーニトロインドールー2 ーカルボキサミド) ピロールー2 ー [Nー(2ーピペリジノエチ 10 ル)] カルボキサミド0.10g(0.23mmo1)をDMF2mLとメタノール2mLの混合溶媒に溶解しPdーC0.05gを加え、室温で接触水素添加を行った。反応終了後、触媒を適別し濾液を濃縮してDMF4mLに溶解し、窒素気流下ー45℃まで冷却した。この溶液にCDI0.19g(1.17mmo1,5.0eq)をTHF4mLに溶解し、室温でぎ酸43μL(1.14mmo1,5.0eq)を添加し1時間攪拌した溶液を滴下し、室温にもどし5.5時間攪拌後、一夜放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲのカラムにて精製し(塩化メチレン/メタノール15%で溶出)エーテルで結晶化することにより標題化合物を黄土色結晶(54mg,53.8%)として得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 23 (s, 1 H), 10. 18 (s, 1H), 8. 27 (s, 1 H), 8. 0 (s, 1H), 7. 95 (t, 1H), 7. 56 (d, 1H), 7. 23 (s, 1H), 7. 1 (d, 1H), 6. 83 (s. 1H), 3. 83 (s, 1 H), 2. 5-2. 44 (m, 6 H), 1. 51 (m, 4H), 1. 4 (m, 2H)

IR (KBr) cm⁻¹:3265, 2939, 163 1, 1589, 1439, 1402, 1257, 828 【0102】実施例25 (化合物 (19) の合成方 注)

4-[6-[4-[4-[N, N-ピス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] インドール <math>-2-カルボキサミド] -1-メチルピロール-2- (N-ピペリジノエチル) カルボキサミド

(反応1) <u>4-(6-二トロインドール-2-カルボ</u> <u>キサミド) -1-メチルピロール-2-(N-ピペリジ</u> 40 ノエチル) カルボキサミド

4-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カルボン酸 0.35g(1.06mmol)をDMF5mLに溶解し、CDI0.21g(1.30mmol,12eq)を加え、室温で1時間攪拌した後、1-(2-アミノエチル)ピペリジン0.18mL(1.26mmol,1.2eq)を滴下し、さらに攪拌をつづけた。7.5時間後攪拌を止め、そのまま一晩放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムで類似し、(塩化メチレンノメタノー

76

ル 12-16%で溶出)エーテルより結晶化することにより、標題化合物をだいだい色結晶(0.30g,64.5%)として得た。

mp. 137-139℃

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 7 (s, 1H), 8. 4 (s, 1H), 8. 25 (bs, 1H), 7. 9 3 (d, 1H, J=8. 8), 7. 9 (d, 1H, J= 8. 8), 7. 5 (s, 1H), 7. 36 (s, 1 H), 6. 96 (s, 1H), 3. 86 (s, 3H), 3. 4 (m, 2H), 2. 9 (bs, 4H), 1. 67 (m, 4H), 1. 5 (bs, 2H)

(反応2) <u>4-[6-[4-[4-[N, N-ピス</u> (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] ブチリルアミ <u>/] インドールー2ーカルボキサミド] -1-メチルピ</u> ロール-2-(N-ピペリジノエチル) カルボキサミド 4-(6-ニトロインドール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-(N-ピペリジノエチル)力 ルボキサミド(0. 43mmol)からPd-Cを用い て常圧接触水添を行い対応するアミノ体に導いた。これ をDMF3mLに溶解し、クロラムブシル0.13g (0. 43 mm o l, 1. 0 e q), HOB t 64 mg (0.47mmol, 1.1eg) を加え、窒素気流下 **氷冷し、DCC0.10g(0.48mmol,1.1** e q) を加え、室温にもどし、2.5時間攪拌後、一夜 放置した。翌日減圧下溶媒を留去し、残渣を塩化メチレ ンに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、0.5N 水酸化ナトリウム水溶液、飽和食塩水で順に洗浄し、硫 酸ナトリウム(無水)乾燥後濃縮した。残渣をシリカゲ ルカラムクロマトで精製し(塩化メチレン/メタノール 30 12%で溶出)、塩化メチレン/エーテルより結晶化す る事により標題化合物を白色結晶(0.15g,48. 5%) として得た。

mp. 139-142°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 2 (s, 1H), 9. 86 (s, 1H), 8. 0 (bs, 2H), 7. 5 (d, 1H), 7. 3 (s, 1H), 7. 2 (s, 1H), 7. 1 (d, 1H), 7. 06 (d, 2H), 6. 86 (s, 1H), 6. 67 (d, 2H), 3. 8 4 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 3. 38 (m, 2H), 2. 5 (bs, 4H), 2. 3 (t, 2H), 1. 86 (m, 2H), 1. 57 (bs, 4H), 1. 43 (bs, 2H)

(KBr) cm⁻¹; 3288, 2936, 1637, 1519, 1440, 1251, 1156, 826 【0103】実施例26 (化合物 (20) の合成方

<u>- [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピル]] カル</u> ボキサミド

4- [6-(1-メチル-4-ニトロピロ (反応1) <u>ールー2-カルボキサミド)インドールー2-カルボキ</u> サミド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル 4- (6-二トロインドール-2-カルボキサミド)-1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル0.50g 40mmol)からPd-Cを用いて常圧接触水 添を行い対応するアミノ体に導いた。これをDMF20 カルボン酸0. 30g (1.76mmol, 1.05e q), HOBt0. 25g (1.85mmol, 1.1 e q) を加え、窒素気流下氷冷攪拌し、DCC0.38 g (1. 84mmol, 1. leq) を加え、室温にも どし4. 5時間攪拌を続けた。生じた白色結晶を濾別 し、濾液を減圧下濃縮した。残渣にメタノールを加え、 生じた結晶を濾取することにより標題化合物を黄色結晶 (0.49g,61.0%) として得た。

NMR (DMSO-d₆) $\delta:11.7$ (s, 1H), 10.27 (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 8. 2 (s, 1 H), 8. 0 5 (s, 1 H), 7. 73 (s, 1 H), 7.6 (d, 1 H), 7.5 (s, 1 H), 7.36 (d, 1H), 7.22 (s, 1H), 6. 96 (s, 1 H), 4. 2 (q, 2 H), 4. 0 (s, $3\,\mathrm{H}$), $3.\,9$ (s, $3\,\mathrm{H}$), $1.\,3$ (t, $3\,\mathrm{H}$)

元素分析(計算值+1.5H2O)C:54.65, H: 4. 99, N: 16. 63 (分析値) C: 54. 6 5, H: 4. 79, N: 16. 61

(反応2) 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロ 30 <u>ールー2ーカルボキサミド) インドールー2ーカルボキ</u> サミド] -1-メチルピロール-2-カルポン酸 4- [6- (1-メチル-4-ニトロピロール-2-カ ルポキサミド) インドール-2-カルポキサミド] -1 -メチルピロール-2-カルボン酸エチルO.55g (1. 15mmol) をエタノール10mLに懸濁し、 1. 25N水酸化ナトリウム水溶液10mLを加え、1 10℃オイルバス中4.5時間攪拌した。(最終的に溶 解)エタノールを減圧下留去し、析出している固体を濾 取しメタノールで洗浄することにより、標題化合物を白 40 褐色結晶 (0.34g,66.0%) として得た。

mp. 213-215 (発泡)

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.3$ (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 8.2 (s, 1H), 8.0 4 (s, 1H), 7.74 (s, 1H), 7.6 (d, 1 H, J = 8.8), 7.47 (s, 1 H), 7.37(d, 1 H, J = 8. 8), 7. 2 4 (s, 1 H), 6. 92 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 87 (s, 3H)

元素分析 (計算值+H₂O) C:53.85, H:4.

78 3, N:17.94、(分析値) C:53.91, H:

4. 45, N:17. 57 (反応3) 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロ <u>ールー2-カルボキサミド)インドールー2-カルボキ</u> サミド] -1-メチルピロール-2- [N- [3-<u>(N,N−ジメチルアミノ)プロピル]]カルボキサミ</u> ド

4- [6-(1-メチル-4-二トロピロール-2-カ ルポキサミド) インドールー2ーカルポキサミド] -1 mLに溶解し、1-メチル-4-ニトロピロ-ルー2- 10 -メチルピロ-ルー2-カルボン酸 0. 2 7 g (0. 6 0mmol)をDMF8mLに溶解し、窒素気流下氷冷 攪拌した。CDIO、12g(0.74mmol, 1. 2 e q) を加え、室温にもどした。 2 時間後再び氷冷 し、N, N-ジメチルー1, 3-プロパンジアミン0. 09mL (0.72mmol, 1.2eq)を加え、室 温にもどし6時間攪拌、一晩放置した。溶媒を留去し残 **渣をシリカゲルカラムにて精製し(塩化メチレン/メタ** ノール24%で溶出)溶出フラクションを濃縮,塩化メ チレンより結晶化することにより標題化合物を淡黄白色 20 結晶(0.17g,54.6%)として得た。

NMR (DMSO-d₆) $\delta:10.2$ (s, 1H), 10.15 (s, 1H), 8.2 (s, 1H), 8.1 5 (b s, 1 H), 8. 0 (s, 1 H), 7. 7 (s,, 1H), 7.6 (d, 1H), 7.35 (d, 1H), 7.3 (s, 1H), 7.25 (s, 1H), 6. 8 (s, 1 H), 4. 0 (s, 3 H), 3. 8 (s, $3\,H$), $3.\,2$ (m, $2\,H$), $2.\,3$ (m, $2\,H$) H), 1.6 (m, 2H)

(反応4) <u>4-[6-[4-[4-[4-[N, N-</u> ビス(2-クロロエチル)アミノ] フェニル] プチリル アミノ] -1-メチルピロール-2-カルボキサミド] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチルピロー ルー2- [N- [3- (N, N-ジメチルアミノ) プロ <u>ピル]] カルボキサ</u>ミド

4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カ ルポキサミド) インドールー2-カルポキサミド] -1 ーメチルピロール-2- [N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド (0.22mm o I)からPd-Cを用いて常圧接触水添を行い対応す るアミノ体に導いた。これにクロラムプシル68mg (0. 22mmol, 1. 0eq), HOBt36mg (0. 27mmol, 1. 2eq)を加え、窒素気流下 氷冷攪拌した。DCC50mg (0. 24mmol, 1 e q) を加えた後氷浴をはずし4.5時間攪拌し た。翌日生じている固体を濾別し、濾液を濃縮し、残渣 をアルミナカラムで精製し(塩化メチレン/メタノール 4%で溶出)、エーテルで結晶化することにより標題化 合物を淡黄白色結晶(80mg, 46.0%)として得 た。

50 mp. 250℃以上

NMR (DMSO- d_6) $\delta: 11.5$ (s, 1H), 10. 2 (s, 1H), 9. 8 (s, 1H), 8. 1 (t, 1H), 8. 04 (s, 1H), 7. 54 (d, 1 H, J = 8. 8), 7. 3 (d, 1 H, J = 8. 8), 7. 27 (s, 1H), 7. 2 (bs, 2H), 7. 04 (d, 2H, J=8. 07), 6. 97 (s, 1H), 6.8 (s, 1H), 6.67 (d, 2H), 3. 85 (s, 3H), 3. 84 (s, 3H), 3. 7 (s, 6H), 3. 2 (q, 2H), 2. 25 (m, 4 H), 1.8 (m, 2H), 1.63 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3290, 2964, 163 8, 1578, 1519, 1438, 1245, 824 元素分析(計算値+1.5H2O)C:58.75, H: 6. 41, N: 15. 15、(分析値) C: 58. 70, H: 6. 32, N: 15. 15 【0104】実施例27 (化合物(21)の合成方

4-[6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピロール -2-カルボキサミド)-2-インドールカルボキサミ ド] -1-メチルピロール-2- [N-[3-(N, N 20 -ジメチルアミノ)<u>プロピル]]カルボキサミド</u> 4-[6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カ ルボキサミド) -2-インドールカルボキサミド] -1 -メチルピロール-2-[N-[3-(N, N-ジメチ ルアミノ) プロピル]] カルボキサミド(0.094m mol)からPd-Cを用いて常圧接触水添を行い対応 するアミノ体に導いた。これのDMF2mL溶液を窒素 気流下-45℃に冷却し、これに、CDI76mg (0.47mmol, 5.0eq)をTHF2mLに溶 解し、ぎ酸17μL (0. 45mmol, 5. 0eg) を室温で加え、1時間攪拌して調整した溶液を滴下し た。滴下終了後室温にもどし、30分攪拌後そのままー 晩放置した。翌日溶媒を減圧下留去し、残渣をアルミナ

カラムクロマトグラフィーにて精製した。(塩化メチレ

ン/メタノール8%で溶出)エーテルより結晶化するこ

とにより標題化合物を淡黄白色結晶(19mg, 37.

mp. 134-140℃

ノ] インドール-2-カルボン酸

7%) として得た。

NMR (DMSO-d $_6$) δ : 12.0 (bs, 1H), 11.96 (s, 1H)., 10.2 (s, 1H), 10.05 (s, 1H), 9.8 (s, 1H), 8.14 (m, 2H), 8.05 (s, 1H), 7.5 (d, 1H), 7.3 (d, 1H), 7.27 (s, 1H), 7.22 (s, 1H), 7.0 (s, 1H), 6.84 (s, 1H), 3.88 (s, 3H), 3.85 (s, 3H), 3.23 (q, 2H), 2.3 (t, 2H), 2.2 (s, 6H), 1.65 (m, 2H) [0105] 実施例28 (中間体(g)の合成方法) 6-[4-(N,N-ジメチルアミノ)プチリルアミ

80 6-ニトロインドール-2-カルボン酸 0.20g

(0.93mmol)をメタノール5mLとDMF3mLの混合溶媒に溶解し(若干の溶け残りあり)、Pd-Cを用いて接触水素添加を行った。触媒を適別し、減圧下濃縮した。このアミノ体のDMF3mLの溶液にトリエチルアミン0.17mL(1.21mmol.1.3 eq)を加え、窒素気流下、氷冷下攪拌した。4-ジメチルアミノブチリルクロライド(カルボン酸に塩化チオニルを反応させて合成した。)(1.19mmol,10 1.3 eq)の塩化メチレン溶液2.5mLを滴下し、室温に戻した。4時間後、反応の進行が停止したため、上記と同量の4-ジメチルアミノブチリルクロライドを追加し一夜放置した。若干の原料が残った状態で反応を止め、反応液に塩化メチレンを加えたところ固体が析出したので、濾取し塩化メチレンで洗うことにより標題化合物270mg(定量的)を得た。

NMR (DMSO-d₆) δ : 12.8 (bs, 1H), 11.65 (s, 1H), 10.3 (bs, 1H), 8.0 (s, 1H), 7.5 (d, 1H), 7.0 (f, 1H), 7.0 (m, 2H), 2.77 (s, 6H), 2.45 (t, 2H), 1.97 (m, 2H)

【0106】実施例29 (化合物(22)の合成方法)

4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミノ) ブチリル アミノ] インドール-2-カルボキサミド] -1-メチ ルピロール-2- [N-4- [N, N-ビス (2-クロ ロエチル) アミノ] フェニル] カルボキサミド

(反応1) <u>4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ</u> <u>ノ) ブチリルアミノ] インドールー2-カルボキサミ</u> ド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸エチル 1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸エチ ル (0.86 mm o 1) からPd-Cを用いて常圧接触 水添を行い対応するアミノ体に導いた。これをDMF5 mLに溶解し、そこに6-[4-(N, N-ジメチルア ミノ) プチリルアミノ] インドール-2-カルボン酸 0. 25g (0. 86mmol, 1. 0eq), HOB t 0. 13g (0. 96mmol, 1. 1eq) を加 え、窒素気流下氷冷し、EDCIO. 18g(0.96 40 mmol, 1. 1eq)のDMF4mL溶液を滴下し、 室温に戻した。4.5時間攪拌した後、室温で一夜放置 し溶媒を減圧下留去した。残渣に酢酸エチルと炭酸ナト リウム飽和水溶液を加え分液し、水層を酢酸エチルで2 回,塩化メチレンで1回抽出し、有機層をあわせて硫酸 ナトリウム(無水)で乾燥後濃縮し、残渣をシリカゲル カラムにて精製した(塩化メチレン/メタノール8-1 0%で溶出)。溶媒を留去して残渣をエーテルでスラッ ジングする事により標題化合物を白色結晶(0.23 g, 60.9%) として得た。

50 mp. 104. 5-108℃

NMR (CDCl3) δ :10.16 (s, 1H), 9. 9 (s, 1 H), 9. 5 (s, 1 H), 8. 15 (s, 1H), 7.54 (d, 1H), 7.51 (s, 1H), 7. 16 (s, 1H), 7. 0 (s, 1H), 6. 9 (s, $1 \, \text{H}$), 4. 3 (q, $2 \, \text{H}$), 3. 9 (s, 3H), 2. 5 (q, 4H), 2. 35 (s, 6 H), 1.9 (m, 2H), 1.35 (t, 3H) (反応2) <u>4-[6-[4-(N, N-ジメチルア</u>ミ <u>ノ)プチリルアミノ]インドール-2-カルボキサミ</u> ド] -1-メチルピロール-2-カルボン酸

4- [6- [4- (N, N-ジメチルアミノ) ブチリル アミノ] インドールー2-カルボキサミド] -1-メチ ルピロールー2-カルボン酸エチル0.23g(0.5 2 mm o l) をエタノール14mLに懸濁し、1.25 N水酸化ナトリウム水溶液 14mLを加え75℃オイ ルバス中加熱攪拌した。 1 時間後、減圧下濃縮すること によりエタノールをほぼ留去し、4 N塩酸にて液性を酸 性にしたが、結晶の析出は見られなかった。減圧下溶媒 を留去し、残渣を水に溶かしn-ブタノール (n-ブタ ノール/酢酸/水=4/1/5分液上層)で3回抽出 し、ふたたび濃縮した。残渣にメタノールを加えスラッ ジングすることにより標題化合物(0.15g,70. 1%)を得た。

NMR (DMSO-d₆) δ :10.36 (s, 1 H), 10.1 (s, 1H), 8.0 (s, 1H), 7. 53 (d, 1H), 7. 46 (s, 1H), 7. 2 (s, 1 H), 3.86 (s, 3 H), 3.06 (m, $2\ \mbox{H)}$, $2.\ 7\ 4$ (s, $6\ \mbox{H)}$, $2.\ 4\ 5$ (t, 2H), 1.98 (m, 2H)

(反応3) <u>4-[6-[4-(N, N-ジメチルアミ</u> 30 **ノ)ブチリルアミノ]インドール-2-カルボキサミ** ド] -1-メチルピロール-2- [N-4- [N, N-ピス (2-クロロエチル) アミノ] フェニル] カルボキ

N, N-ピス (2-クロロエチル) -1, 4-フェニレ ンジアミン0. 10g (0. 37mmol, 1. 1e q) をDMF 5 mLに溶解し、トリエチルアミン 0.05 mL (0. 36 mm o l, 1. 1 e q), 4 - [6 -[4-(N, N-ジメチルアミノ) プチリルアミノ] イ ンドールー2-カルボキサミド]-1-メチルピロール -2-カルボン酸0.14g(0.34mmol)、H OBt55mg (0. 40mmol, 1. 2eq) を加 え、窒素気流下氷冷し、DCC 77mg(0. 40mm o l, 1.2 e q) を加え室温にもどし8時間攪拌し た。溶媒を留去し残渣をカラムクロマトにて精製し (塩 化メチレン/メタノール15-20%で溶出)、メタノ ールとエーテルより結晶化することで標題化合物を薄茶 結晶(89mg,41、8%)として得た。

mp. 181-190 (dec.)

NMR (DMSO-d $_{6}$) δ :10.34 (s, 1 50

82

H), 10.1 (s, 1H), 9.7 (s, 1H), 8. 0 (s, 1H), 7. 54 (d, 3H), 7. 35 (s, 1H), 7. 25 (s, 1H), 7. 16 (d, $1\,\mathrm{H})$, 7. 1 (s, $1\,\mathrm{H})$, 6. 7 (d, $2\,\mathrm{H})$, 3. 87 (s, 3H), 3. 7 (s, 8H), 2. 95 (m, $2\,H$), $2.\,6\,7$ (s, $6\,H$), $2.\,4\,4$ (t, 2H), 1.94 (m, 2H) IR (KBr) cm⁻¹; 3266, 2958, 269

8, 1639, 1518, 1249, 819

【0107】実施例30 (中間体 (h) の合成方法) <u> 1ーメチルー6ー(1ーメチルー4ーニトロピロールー</u> 2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸エチ ル

(反応1) <u>1-メチル-6-ニトロインドール-2-</u> カルボン酸エチル

6-二トロインドール-2-カルボン酸エチル0.30 g (1. 28mmol) をアセトン20mLに溶解し、 炭酸カリウム 0. 88g (6.37mm o 1)、ヨウ化 メチル0.95g(6.7mmol)を加え、1時間加 熱還流した。減圧下溶媒を留去し、残渣をn-ヘキサン でスラッジングすることにより標題化合物 0.30 g (1. 2 mm o 1, 94.4%) を単黄色結晶として得 た。

mp. 125-130.5℃

NMR (CDC13) δ :8.4 (s, 1H),8.0 3 (d, 1 H), 7, 7 5 (d, 1 H), 7, 3 5 (s, 1H), 4.42 (q, 2H), 4.18 (s, 3H), 1.44 (t, 3H)

1-メチル-6-(1-メチル-4-ニト (反応2) ロピロールー2-カルポキサミド) インドールー2-カ <u>ルボン酸エチル</u>

1-メチルー6-ニトロインドールー2-カルボン酸エ チル0. 30g (1. 2mmol) をPdーCを用いて 常圧接触水添で対応するアミノ体へと導いた。これをD MF6mLに溶解し1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボン酸 0.20g (1.17mmol, 1.0 eq), HOBt 0. 18g (1. 3mmol, 1. 1 e q) を加え、窒素雰囲気下氷冷し、DCC0.27g (1. 3 m m o l, 1. 1 e q) を加え、室温にもどし 8. 5時間攪拌後そのまま一晩放置した。生じた白色固 体を濾別し、濾液を濃縮し、残渣をエーテルでスラッジ ングすることにより標題化合物 0.37g(1.0mm o 1, 85.5%) を黄色結晶として得た。

mp. 207-209℃

NMR (DMSO-d₆) δ :10.24 (s, 1 H), 8. 23 (s, 1H), 8. 13 (s, 1H), 7. 75 (s, 1H), 7. 64 (d, 1H), 7. 4 (d, 1H), 7. 23 (s, 1H), 4. 3 (q, 2 H), 4.0 (s, 6H), 1.34 (t, 3H) 【0108】実施例31 (化合物(23)の合成方

法)

6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピロール-2-カルボキサミド) -1-メチルインドール-2- [N-<u>[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]]カルボ</u> <u>キサミド</u>

(反応1) 1-メチル-6-(1-メチル-4-ニト ロピロールー2ーカルボキサミド) インドールー2ーカ ルポン酸

1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロール-ル0.35g(0.95mmol)をエタノール12m L, 1N水酸化ナトリウム水溶液12mLに懸濁し80 ℃で加熱攪拌した。1.5時間後減圧下濃縮し、水の残 った状態で濃縮を止め、水を追加し、4N塩酸で酸性に し、生じた結晶を濾取することにより標題化合物 0.2 8g(0.82mmol,86.1%)をだいだい色結 晶として得た。

mp. 275-277°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 24 (s, 1) H), 8. 23 (s, 1H), 8. 1 (s, 1H), 7. 75 (s, 1 H), 7. 6 (d, 1 H), 7. 4 (d, 1H), 7. 2 (s, 1H), 4. 0 (s, 6 H)

(反応2) 1-メチル-6-(1-メチル-4-ニト ロピロールー2-カルボキサミド) インドールー2-[N-[3-(N, N-ジメチルアミノ)プロピル]] カルポキサミド

1-メチルー6-(1-メチルー4-ニトロピロールー 2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸0. 28g (0.82mmol)をDMF20mLに溶解 U. CDIO. 16g (O. 99mmol, 1. 2e q)を加え、窒素雰囲気下室温で攪拌した。2.5時間 後氷冷しN, N-ジメチル-1, 3-プロパンジアミン 0. 10mL (0. 80mmol, 1. 1eg) を加 え、室温にもどし2. 5時間攪拌した。減圧下溶媒留去 後、残渣をエーテルでスラッジングすることにより標題 化合物 0. 30g (0. 70mmol, 85. 2%)を 黄色結晶として得た。

mp. 204-206°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 2 (s, 1H), 8. 5 (t, 1H), 8. 23 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 74 (s, 1H), 7. 6 (d, 1 H), 7. 37 (d, 1H), 7. 0 (s, 1H), 4. 0 (s, 3H), 3. 95 (s, 3H), 3. 27 (q, 2H), 2.3 (t, 2H), 2.15 (s, 6 H), 1.66 (m, 2H)

(反応3) 6-(4-ホルミルアミノ-1-メチルピ ロールー2-カルポキサミド) -1-メチルインドール - 2 - [N - [3 - (N, N - ジメチルアミノ) プロピ ル]]カルボキサミド

84

1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロール-2-カルボキサミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ドO. 29g (O. 68mmol) をPd-Cを用いて 常圧接触水添で対応するアミノ体へと導いた。この1/ 3量をDMF5mLに溶解し窒素気流下氷冷攪拌し、C DIO. 19g (1. 17mmol, 5. 1eq) OT HF3mL溶液にぎ酸43μL(1. 14mmol, 5. 0 e q) を加え1時間攪拌したものを滴下した。氷 2-カルボキサミド) インドール-2-カルボン酸エチ 10 浴をはずし3.5時間攪拌後そのまま一晩放置した。減 圧下濃縮し残渣を塩化メチレンと 0. 5 N水酸化ナトリ ウム水溶液で分液し、有機層を硫酸ナトリウム乾燥後濃 縮した。残渣をアルミナカラムクロマトで精製し(塩化 メチレン/メタノール2%で溶出), さらにTLCプレ ートで精製し(クロロホルム/メタノール/アンモニア 水=100/30/1で展開,塩化メチレン/メタノー ル20%で抽出)、ごく少量の塩化メチレンとエーテル より結晶化することにより標題化合物41mg(0.0 97mmo1, 42%) を白色結晶として得た。

20 mp. 169-171°C

NMR (DMSO-d₆) δ : 10. 1 (s, 1H), 9. 9 (s, 1H), 8. 46 (t, 1H), 8. 15 (s, 1H), 8. 05 (s, 1H), 7. 54 (d, 1 H), 7. 37 (d, 1 H), 7. 26 (s, 1 H), 7. 02 (s, 1H), 6. 99 (s, 1H), 3. 94 (s, 3H), 3. 87 (s, 3H), 2. 3 (t, 2H), 2. 2 (s, 6H), 1. 7 (m, 2

IR (KBr) cm⁻¹: 3276, 2946, 164 4, 1539, 1257, 1238, 820

【0109】実施例32 (化合物24の合成方法) 6- [4- [4- [4- [N, N-ピス (2-クロロエ チル) アミノ] フェニル] プチリルアミノ] -1-メチ <u>ルピロールー2-カルポキサミド] -1-メチルインド</u> <u>ール-2-[N-[3-(N,N-ジメチルアミノ)プ</u> ロピル]]カルボキサミド

1-メチル-6-(1-メチル-4-ニトロピロールー 2-カルボキサミド) インドール-2- [N-[3-(N, N-ジメチルアミノ) プロピル]] カルボキサミ ドO. 29g (O. 68mmol) をPd-Cを用いて 常圧接触水添で対応するアミノ体へと導いた。この2/ 3量をDMF5mLに溶解し、クロラムプシル137m g (0. 45mmol, 1. 0eq), HOBt67m g (0.50mmol, 1.1eq) を加え、窒素雰囲 気下氷冷しDCC102mg (0. 49mmol, 1. 1 e q) を加えた。室温にもどし3時間攪拌後二晩放置 し、生じた白色結晶を濾別した。濾液を減圧下濃縮し残 渣を塩化メチレンと 0. 5 N水酸化ナトリウムで分液 し、水槽を塩化メチレンで2回抽出し、硫酸ナトリウム 50 乾燥の後シリカゲルカラムクロマトにて精製し(塩化メ

チレン/メタノール20%で溶出)、エーテルで粉末化することにより標題化合物を黄色無定型粉末として0.18g (0.26mmol,58.6%) 得た。 NMR (DMSO- d_6) $\delta:9.86$ (s, 1H), 9.8 (s, 1H), 8.46 (t, 1H), 8.05 (s, 1H), 7.53 (d, 1H), 7.36 (d, 1H), 7.2 (s, 1H), 7.04 (d, 2H), 7.0 (s, 2H), 6.67 (d, 2H), 3.94 (s, 3H), 3.85 (s, 3H), 3.7 (s, 8*

*H), 2. 3 (t, 2H), 2. 25 (t, 2H), 2. 18 (s, 6H), 1. 83 (m, 2H), 1. 68 (m, 2H)
IR (KBr) cm⁻¹: 3279, 2948, 1648, 1519, 1449, 1249, 779以上、各実施例の化合物の構造式を以下に示した。
[0110]
【化11]

実施例2 (化合物1)

実施例3 (化合物2)

実施例4 (化合物3)

実施例5 (化合物4)

[0111]

--646---

87

実施例6 (化合物5)

実施例7 (化合物6)

実施例8 (化合物7)

実施例9 (化合物8)

[0112]

89

実施例10 (化合物9)

実施例11 (化合物10)

実施例12 (化合物11)

実施例14 (化合物12)

CI
$$N-(CH_2)_3CONH$$
 $CONH$ $CONH(CH_2)_3N(CH_3)_2$ $N-(CH_2)_3N(CH_3)_2$ $N-(CH_2)_3N(CH_3)_2$

【0 1 1 3】 実施例16 (化合物13)

実施例18 (化合物14)

実施例19 (化合物15)

実施例21 (化合物16)

[0114]

50 【化15】

91

実施例22 (化合物17)

実施例24 (化合物18)

実施例25 (化合物19)

実施例26 (化合物20)

*【化16】

[0115]

実施例27 (化合物21)

実施例29 (化合物22)

実施例31 (化合物23)

実施例32 (化合物24)

$$\begin{array}{c} \text{CI} \\ \text{N-} \\ \text{CH}_2)_3 \text{CONH-} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{CONH-} \\ \text{CH}_3 \\ \text{CH}_3 \\ \end{array}$$

【0116】実施例33

これらの化合物の抗癌活性について説明する。表1に代 表的な化合物の抗腫瘍活性を示す。方法は、インビトロ 50 物を加え、更に3日間5%CO2中37℃で培養した。

の腫瘍細胞増殖抑制作用の測定である。96穴培養プレ ートにマウスB16メラノーマ細胞をまき、1日後に薬

93

Cancer. Res. 1988年48巻589-60 1頁に示された方法に準じて50%の増殖抑制を起こす のに必要な薬物濃度を求めた。単位はマイクログラム/ ミリリットルである。比較例としてディスタマイシンの*

*結果を同時に示した。 【0117】 【表1】

表1

2 8
1 5
1. 5
0. 15
0.35
1. 5
1. 5
0.11
0.16
3. 1
3 8
0.87
2. 1
0.42 36

[0118]

【発明の効果】本発明に示す化合物は、腫瘍細胞増殖抑

制作用を示し、白血病、骨肉腫、乳癌、卵巣癌、胃癌、 大腸癌、肺癌等の治療に有用である。

フロントページの続き

(72)発明者 岩田 大二

千葉県茂原市東郷1190番地の1 三井東圧 化学株式会社内



(11) Publication number:

08027146 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 06163940

(51) Intl. Cl.: C07D403/12 A61K 31/40

(22) Application date: 15.07.94

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

30.01.96

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: MITSUI TOATSU CHEM INC

(72) Inventor: MATSUNAGA AKIO

NAKAJIMA YUKI EDATSUGU HAJIME

IWATA DAIJI

(74) Representative:

(54) **2,6-DI-SUBSTITUTED** INDOLE DERIVATIVE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain a new derivative having a structure similar to distamycin and useful as an anticancer agent.

CONSTITUTION: A derivative of formula I [R1 and R3 are each H, a lower alkyl, phenyl, etc.; (p) and (r) are each 0-2; (q) is 1 or 2, with the proviso that $2 \le (p+q+r) \le 6$], e.g. 6-(4-formylamino-1-methylpyrrole-2carboxamide) indole-2{N[3-(N,Ndimethylamino)propyl]}carboxamide. This derivative is obtained by using, e.g. a carboxylic acid ester of formula II as a starting substance to afford an intermediate of formula III, hydrolyzing the intermediate in a solvent such as methanol at 50°C to reflux temperature using sodium hydroxide or potassium hydroxide to give a carboxylic acid derivative, binding N,N-dimethyl-1,3propanediamine to the carboxylic acid derivative and further, carrying out ordinary pressure catalytic hydrogenation of the resultant compound.

COPYRIGHT: (C)1996,JPO

Ì

П

m